

# Europäisches Patentamt

European Patent Office Office européen des brevets

(12)

(11) EP 1 604 634 A1

## DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 14.12.2005 Bulletin 2005/50 (51) Int CI.7: **A61K 7/025**, A61K 7/032, A61K 7/043

(21) Numéro de dépôt: 05291036.1

(22) Date de dépôt: 13.05.2005

(84) Elats contractants désignés:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
HU IE IS IT LI LT LU MC NL PL PT RO SE SI SK TR
Etats d'extension désignés:
AL BA HR LY MK YD.

(72) Inventeurs:
• Filippi, Vanina

75015 Paris (FR)
Lebre, Caroline
94320 Thiais (FR)

(30) Priorité: 08.06.2004 FR 0406175

(71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR) (74) Mandataire: Chantraine, Sylvie Hélène L'OREAL - D.I.P.I.

25-29, Quai Aulagnier 92600 Asnieres (FR)

(54) Composition cosmétique contenant un ester et un agent filmogène

(57) La présente invention concerne une composition cosmétique de maquillage et/ou de soin de la peau, des lèvres et/ou des phanères comprenant dans un milieu physiologiquement acceptable au moins un ester de dimère diol et de dimère diacide d'acides gras insaturés et de dimère diol et au moins un agent filmogène.

## Description

[0001] La présente invention se rapporte à une composition cosmétique, notamment une composition cosmétique de maquillage ou de soin de la peau, y compris du cuir chevelu, aussi bien du visage que du corps húmain, des lèvres ou des phanères des êtres humains, comme les cheveux, les cils, les sourcils ou les ongles, comprenant un milieu cosmétiquement acceptable.

La composition de l'invention peut en particulier constituer un produit de maquillage du corps, des tèvres ou des phanères d'êtres humains ayant en particulier des propriétés de soin et/ou de traitement non thérapeutique. Elle constitue notamment un rouge à lèvres ou un brillant à lèvres, un fard à joues ou à paupières, un produit pour tatouage, un mascara, un eye-liner, un vernis à ongles, un produit de bronzage artificiel de la peau, un produit de coloration ou de soin des cheveux.

Il existe de nombreuses compositions cosmétiques pour lesquelles les propriétés de britiance du film déposé, après application sur les matières kératiniques (peau, lèvres, phanères), sont souhaitables. On peut citer par exemple les rouges à lèvres, les vernis à origles ou encore certains produits capillaires. Pour ce faire, le formulateur utilise généralement à titre d'agent actif principal en terme de brillance des lanclines associées à au moins une huile die d'hillante », comme a) des polymères huilleux tels que les polybutènes qui ont une viscosité léveé, b) des esters d'acide ou d'alcool gras dont le nombre de carbone est élevé (typiquement supérieur à 16), ou encore c) certaines huiles végétales.

Toutefois, les compositions de l'art antérieur brillantes présentent le désavantage d'avoir une tenue insuffisante au cours du temps. Ces compositions, lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lèvres, peuvent être allérées lors du contact avec des liquides, notamment du sébum, de l'eau, des boissons ou des huiles comme les huiles alimentaires consommées par exemple lors d'un repas ou bien encore avec la salive.

On recherche donc des compositions cosmètiques de maquillage ou de soin formant un dépôt présentant une bonne tenue au contact des liquides mis en contact avec le maquillage, notamment au cours d'un repas.

L'invention a précisément pour objet de proposer une association particulière comprenant au moins un ester de dimère diol avec un diacide dicarboxylique spécifique permettant avantageusement de donner satisfaction en terme de brillance sans par ailleurs affecter la tenue de la composition cosmètique.

Les esters de dimères dois et d'acides mono ou dicarboxyliques ont été décrits d'une manière générale dans le document FR 2 795 309 comme étant utiles pour préparer des compositions cosmétiques doties notamment de propriétès de stabilité améliorées. Plus récemment, les documents JP 2002-128623, 2002-128628 et 2002-128629 proposent des compositions cosmétiques, notamment de maquillage, incluant à titre d'agent actif pour la brillance des esters de diacides dilinolèleus avec des dimères diols dilinolèleues.

Plus précisément, l'invention repose sur l'observation par les inventeurs qu'une composition comprenant l'association d'au moins un ester de dimère diol et d'acide avec au moins un agent filmogène est brillante et de bonne tenue.

En conséquence, la présente invention concerne, selon un de ses aspects, une composition cosmétique comprenant dans un milieu physiologiquement acceptable au moins un ester de dimère diol et d'au moins un acide monocarboxylique en  $C_a$  à  $C_{a,0}$  ou di-carboxylique, et au moins un acent filmocène.

La présente invention concerne, selon un autre de ses aspects, un procédé de maquillage et/ou de soin de la peau, des lèvres et/ou des phanères comprenant l'application sur la peau, les lèvres et/ou les phanères d'au moins une composition selon l'invention.

[0002] Les esters de dimère diol et d'acide utilisables dans le cadre de la présente invention sont disponibles commercialement ou peuvent être préparés de manière conventionnelle. Ils sont notamment d'origine végétale et peuvent être obtenus par estérification d'un dimère diol avec un acide mono-carboxylique en C<sub>4</sub>-C<sub>34</sub> comme par exemple un acide gras, ou avec un acide dicarboxylique tel qu'un dimère diacide.

Les esters de dimère diol et d'acide obtenus par estérification avec un acide mono-carboxylique peuvent avoir un poids moléculaire relativement élevé, allant d'anviron 1000 à 1300 g/mol. On peut obtenir un dicarboxylate de dimère diol qui présente un poids moléculaire moyen en poids, déterminé par chromatographie de perméation de gel (GPC), allant de 2000 à 20 000 g/mol, de préférence entre 2000 et 4000 g/mol.

[0003] L'acide mono-carboxylique utilisable dans la présente invention comporte de 4 à 34 atomes de carbone, et notamment de 10 à 32 atomes de carbone.

A titre illustratif des exemples d'acide mono-carboxylique convenant à l'invention, on peut notamment citer :

- les acides linéaires saturés tels que l'acide butanoïque, l'acide pentanoïque, l'acide hexanoïque, l'acide heptanoïque, l'acide notanoïque, l'acide notanoïque, l'acide un compartie de tridécanoïque, l'acide notanoïque, l'acide hexadécanoïque, l'acide betadécanoïque, l'acide pentadécanoïque, l'acide els cides pentadécanoïque, l'acide els catadécanoïque, l'acide els pentadécanoïque, l'acide octadécanoïque, l'acide nonadécanoïque, l'acide els cosanoïque, l'acide de teracosanoïque, l'acide de teracosanoïque, l'acide els cosanoïque, l'acide de teracosanoïque, l'acide de teracosanoïque, l'acide els cosanoïque, l'acide els cosanoïque, l'acide de teracosanoïque, l'acide els cosanoïque, l'acide els
- les acides gras ramifiés tels que par exemple l'acide isobutanoïque, l'acide isopentanoïque, l'acide pivalique, l'acide

isohexanoïque, l'acide isoheptanoïque, l'acide isooctanoïque, l'acide diméthyloctanoïque, l'acide isononanoïque, l'acide isodécanoïque, l'acide isodécanoïque, l'acide isodécanoïque, l'acide isoteradécanoïque, l'acide isopentadécanoïque, l'acide isopentadécanoïque, l'acide isonetadécanoïque, l'acide isonetadécanoïque, l'acide isonetadécanoïque, l'acide isononadécanoïque, l'acide sonotetadécanoïque, l'acide acide acide, l'acide acide, l'ac

- les acides gras linéaires insaturés en C<sub>8</sub> à C<sub>34</sub>, tels que l'acide undécénoïque, l'acide lindérique, l'acide myristoléique, l'acide palmitoléique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide élaïdinique, l'acide acidenoïque, l'acide eicosaperitaénoïque, l'acide docosahexaénoïque, l'acide érucique, l'acide brassidique, l'acide arachidonique.
- des hydroxyacides tels que l'acide 2-hydroxybutanolque, l'acide 2-hydropentanolque, l'acide 2-hydroxyhexanolque, l'acide 2-hydroxyhexanolque, l'acide 2-hydroxyoctanolque, l'acide 2-hydroxynonanolque, l'acide 2-hydroxydecanolque, l'acide 2-hydroxydecanolque, l'acide 2-hydroxydecanolque, l'acide 2-hydroxydecanolque, l'acide 2-hydroxydecanolque, l'acide 2-hydroxydecanolque, l'acide 2-hydroxyotextridecanolque, l'acide 2-hydr
- des acides cycliques tels que l'acide cyclohexanoïque, la rosine hydrogénée, la rosine, l'acide abiétique, l'acide benzoïque, l'acide poxybenzoïque, l'acide p-aminobenzoïque, l'acide cinnamique, l'acide p-méthoxycinnamique, l'acide salicylique, l'acide gallique, l'acide pyrrolidonecarboxylique, l'acide nicotinique, et
- des acides gras d'origine naturelle, tels que les acides gras d'huile d'orange, d'huile d'avocat, d'huile de macadamia, d'huile d'olive, d'huile de soja hydrogénée, d'huile de jojoba, d'huile de paime, d'huile de ricin, d'huile de germe de bié, d'huile de safran, d'huile de grains de coton, d'huile de vison et leurs métanges.
- [0004] Il s'agit plus particulièrement d'un acide gras, notamment tel que défini ci-dessus. Par acide gras, on entend un acide carboxylique obtenu par hydrolyse de graisses ou d'huiles végétales ou animales. L'acide gras peut être saturé ou insaturé.
- saure ou insaure.
  [0005] L'ester obtenu peut être un diester, un monoester ou un de leurs mélanges. En l'occurrence, l'ester peut être un mélange de deux ou plusieurs types d'ester formés avec différents acides carboxviliques.
- [0006] L'acide dicarboxylique utilisable selon l'invention doit contenir au moins deux groupes carboxyliques par molécule. Il peut notamment être représenté par la formule (I) suivante :

dans laquelle n est un nombre entier de 1 à 16, de préférence de 3 à 16.

A titre illustratif et non limitatif des acides dicarboxyliques convenant à l'invention, on peut notamment citer l'acide malonique, l'acide suchique, l'acide suberique, l'acide suberique, l'acide suberique, l'acide suberique, l'acide acide; l'acide primétique, l'acide suberique, l'acide acide; l'acide suberique, l'acide 1,9-nonaméthylène-dicarboxylique, l'acide 1,10-décaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,11-décaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,11-décaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,13-tridécaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,14-tetradécaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,15-hexadécaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,15-hexadécaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,15-hexadécaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,15-hexadécaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,15-mexadécaméthylènedicarboxylique, l'acide 1,15-mexadécaméthylènedicarboxylique,

[0007] . L'acide dicarboxylique peut également être un dimère diacide. Un dimère diacide désigne un diacide obtenu par réaction de polymérisation, notamment de dimérisation, intermoléculaire d'au moins un acide mono-carboxylique insaturé.

lls dérivent en particulier de la dimérisation d'un acide gras insaturé notamment en  $C_6$  à  $C_{34}$ , notamment en  $C_{12}$  à  $C_{22}$ , en particulier en  $C_{16}$  à  $C_{20}$ , et plus particulièrement en  $C_{18}$ .

[0008] A titre représentatif de ces acides gras insaturés, on peut notamment citer comme précédemment l'acide undécénoique, l'acide lindérique, l'acide myristolélique, l'acide palmitoléique, l'acide cléique, l'acide lindérique, l'acide elaïdinique, l'acide gadolénoïque, l'acide élaïdinique, l'acide dacosapentaénoïque, l'acide docosapentaénoïque, l'acide drocsapentaénoïque, l'acide drocsapent

Selon une variante particulière, il s'agit plus particulièrement du dimère diacide dont dérive également le dimère dial à actéritier

Plus particulièrement, il s'agit du dimère diacide obtenu par dimérisation de l'acide linolèique, éventuellement suivie d'une hydrogénation des liaisons carbone carbone. Le dimère diacide peut être sous forme saturée, c'est-à-dire ne comporter aucune double liaison carbone carbone. Selon un autre mode de réalisation, les éventuelles double liaison carbone carbone du dimère diacide sont toutes ou en partie hydrogénées, après réaction d'estérification du dimère discide avec le dimère diol.

Seion un mode de réalisation, le dimère diacide est un produit commercialisé constitué d'un acide dicarboxylique ayant environ 36 atomes de carbone. Ce produit contient également un acide trimérique et un acide monomère, dans des proportions qui dépendent du degré de pureté du produit. Classiquement, on trouve dans le commerce des produits dont la teneur en dimère diacide est supérieure à 70 % et d'autres dont la teneur en dimère diacide a été ajustée à 90 % ou plus.

On trouve également dans le commerce des dimères diacides et notamment des diacides dilinoléiques dont la stablie vis-à-vis de l'oxydation a été améliorée par hydrogénation des doubles liaisons restant après la réaction de dimérisation.

Dans la présente invention, on peut utiliser tout dimère diacide disponible actuellement dans le commerce.

[0009] Dans une réaction d'estérification avec un acide dicarboxylique et en particulier un dimère diacide, le degré
moyen d'estérification et le poids moléculaire moyen de l'ester obtenu peuvent être ajustés en faisant varier le rapport
du dimère dioi à l'acide dicarboxylique et en particulier au dimère diacide.

Le rapport, exprimé comme la proportion molaire d'un acide dicarboxylique basée sur le poids moléculaire moyen calculé à partir de son indice d'acide pour 1 mole de dimère diol basée sur le poids moléculaire moyen calculé à partir de son indice d'hydroxyle, est compris généralement entre 0,2 et 1,2 mole, en particulier entre 0,4 et 1,0, par exemple épai à 0.5 ou 0.7.

Au sens de la présente invention, on entend plus particulièrement désigner sous le terme « dimère diol » des diols saturés produits par hydrogénation des dimères diacides correspondants, un dimère diacide étant tel que défini ci-dessus.

En ce qui concerne le dimère diol fabriqué industriellement, il contient également généralement d'autres composants, par exemple, un timère triot, un monoaicool et des composés de type éther, selon le degré de purification de l'acide dimérique et/ou de l'ester d'alcolo inférieur de celui-ci, utilisé comme matière première. Généralement, les produits dont la teneur en dimère diol est supérieure à 70 % peuvent être utilisés dans la présente invention. Toutefois, il est préférable d'utiliser un dimère diol de grande pureté, tel qu'un composé dont la teneur en dimère diol est supérieure à 90 %.

Ainsi, un dimère diol peut être produit par hydrogénation catalytique d'un dimère diacide, lui-même obtenu par dimérisation d'au moins un acide gras insaturé notamment en  $C_0$  à  $C_{24}$ , tels que ceux cités précédemment, notamment en  $C_1$  à  $C_{22}$ , en particulier en  $C_{16}$  à  $C_{20}$ , et plus particulièrement en  $C_{18}$  à l'image par exemple de l'acide oléique et de l'acide linoléique.

Selon un mode de réalisation particulier, le dirnère diol dérive de l'hydrogénation des fonctions acides du diacide dilinolèteue.

Plus particulièrement, il s'agit du dimère diol obtenu par dimérisation de l'acide linoléique, suivie d'une hydrogénation des fonctions acides. Le dimère diol peut être sous forme saturée, c'est-à-dire ne comporter aucune double liaison carbone carbone. Selon un autre mode de réalisation, les éventuelles double liaison carbone carbone de réalisation, les éventuelles double liaison carbone carbone de liaison carbone carbone carbone de liaison carbone carbone carbone carbone carbone de liaison carbone c

Selon une variante de l'invention, l'ester de dimère diol est un ester de dimère diol et de dimère diacide et notamment est un composé de formule générale (II)

dans laquelle :

25

55

 $R^1$  représente un reste de dimère diol obtenu par hydrogénation du diacide dilinoléique  $R^2$  représente un reste de diacide dilinoléique hydrogéné, et

h représente un entier variant de 1 à 9.

[0010] A titre illustratif des esters convenant à l'invention, on peut notamment citer les esters de diacides dilinoléiques et de dimères diois dilinoléiques commercialisés par la société NIPPON FINE CHEMICAL sous la dénomination commerciale LUSPLAN DD-DAS® et DD-DA7® et DD-DA7®.

[0011] La quantité en ester selon l'invention est généralement ajustée de manière à contrôler la brillance moyenne de la composition à la valeur souhaitée. En l'occurrence, l'ester peut être présent à raison de 1 à 99 % en particulier, notamment de 2 à 60 % en poids, en particulier de 5 à 40 % et plus particulièrement de 10 à 35 % en poids par rapport au poids total de la composition.

### Agent filmogène

[0012] Par polymère "filmogène", on entend un polymère apte à former à lui seul ou en présence d'un agent auxiliaire de filmification, un îlm continu et adhérent sur un support, notamment sur les matières kératiniques, et de préférence un film cohésif et mieux encore, un film dont la cohésion et les propriétés mécaniques sont telles que ledit film peut être isolé dudit support.

[0013] Parmi les autres polymères filmogènes utilisables dans la composition de la présente invention, on peut citer les polymères synthétiques, de type radicalaire ou de type polycondensat, les polymères d'origine naturelle et leurs mélanges. Comme polymère filmogène, on peut citer en particulier les polymères acryliques, les polyuréthanes, les polyesters, les polyamides, les polyurées, les polymères cellulosiques comme la nitrocellulose.

[0014] Dans un mode de réalisation, le polymère organique filmogène est au moins un polymère choisi parmi le groupe comprenant:

- les polymères filmogènes solubles dans la phase grasse liquide, en particulier les polymères liposolubles, lorsque la phase grasse liquide comprend au moins une huile.
  - les polymères filmogènes dispersibles dans la phase grasse liquide, distincts du polymère éthylénique greffé, en particulier les polymères sous la forme de dispersions non aqueuses de particules de polymères, de préférence des dispersions dans les hulles siliconées ou hydrocarbonées; dans un mode de réalisation, les dispeisons non aqueuses de polymère comprennent des particules de polymères stabilisées sur leur surface mentionnées précédemment.
- les dispersions aqueuses de particules de polymères filmogènes, souvent appelées « latex »; dans ce cas, la composition doit comprendre, outre la phase grasse liquide, une phase aqueuse.
- les polymères filmogènes hydrosolubles; dans ce cas, la composition doit comprendre, outre la phase grasse liquide, une phase aqueuse.

[0015] La composition selon l'invention peut comprendre, à titre d'agent filmogène, une dispersion de particules d'un polymère éthylénique greffé dans une phase grasse liquide.

[0016] Par polymère "éthylénique", on entend un polymère obtenu par polymèrisation de monomères comprenant une insaturation éthylénique. [0017] La dispersion de polymère éthylénique greffé est notamment exempte de polymère stabilisant distinct dudit

polymère gréffé, tels que ceux décrits dans EP749747 et décrits plus loin, et les particules de polymère stabilisées en surface par de tels polymères stabilisants additionnels. Le polymère gréffé est donc dispersé dans la phase grasse liquide en l'absence de stabilisant additionnel en surface des particules.

[0018] Par polymère "greffé", on entend un polymère ayant un squelette comprenant au moins une chaîne latérale

pendante ou située en du chaîne, et de préférence pendante.

[0019] Avantageusement, le polymère éthylénique greffé comprend un squelette éthylénique insoluble dans ladite phase grasse liquide, et des chaînes latérales liées de manière covalente audit squelette et solubles dans la phase grasse liquide.

[0020] Le polymère éthylénique greffé est notamment un polymère non réticulé. En particulier, le polymère est obtenu par polymèrisation de monomères comprenant un seul groupement polymèrisable.

[0021] Seion un mode de réalisation de l'invention, le polymère éthylénique greffé est un polymère acrylique greffé.
[0022] Le polymère éthylénique greffé est notamment susceptible d'être obtenu par polymérisation radicalaire dans
un milleu organique de polymérisation:

- d'au moins un monomère éthylénique, en particulier d'au moins un monomère acrylique et éventuellement d'au moins un monomère additionnel vinylique non acrylique, pour former ledit squelette insoluble; et
  - d'au moins un macromonomère comportant un groupe terminal polymérisable pour former les chaînes latérales, ledit macromonomère ayant une masse moléculaire moyenne en poids supérieure ou égale à 200 et la teneur en macromonomère polymérisé représentant de 0,05 à 20 % en poids du polymère.

[0023] La phase grasse liquide peut contenir le milieu organique de polymérisation du polymère éthylénique greffé. [0024] Le milieu organique liquide de dispersion, correspondant au milieu dans lequel est fourni le polymère greffé, peut être identique au milieu de polymèrestion.

[0025] Toutefois, le millieu de polymérisation peut être substitué en tout ou partie par un autre milleu organique liquide. 5 cet autre milleu organique liquide peut être ajouté, après polymérisation, au milleu de polymérisation. Ce dernier est ensuite évaporé en tout ou partie.

La phase grasse liquide peut contenir des composés liquides organiques autres que ceux présents dans le milieu de dispersion. Ces autres composés sont choisis de manière à ce que le polymère greffé reste à l'état de dispersion

dans la phase grasse liquide.

[0026] Le milieu liquide organique de dispersion est présent dans la phase grasse liquide de la composition selon l'invention du fait de l'introduction dans la composition de la dispersion de polymère greffé obtenue.

[0027] La phase grasse liquide comprend, de préférence majoritairement un ou plusieurs composés organiques liquides (ou huiles) tels que définis ci-après.

En particulier, la phase grasse liquide est une phase organique liquide non aqueuse et non miscible à l'eau à la température ambiante (25 °C).

[0028] On entend par "composé organique liquide" un composé non aqueux qui est à l'état liquide à la température ambiante (25 °C) et qui s'écoule donc de son propre poids.

[0029] On entend par "composé siliconé" un composé contenant au moins un atome de silicium.

[0030] La composition selon l'invention contient avantageusement u ne huile volatile telle que décrite ci-après.

Par hulle volatile, on entend une hulle susceptible de s'évaporer de la peau, des lèvres ou des fibres kératiniques en loins d'une heure, ayant notamment une pression de vapeur, à température ambiante et pression atmosphérique aliant de 10-3 à 300 mm de Na (0.13 Pa à 40 000 Pa).

L'huile volatile peut être siliconée ou non siliconée. Elle peut être notamment choisie parmi l'octaméthylcyclotétrasilioxane, le décaméthylcyclopentasilioxane, le dodécaméthylcyclohexasilioxane, l'heptaméthyl-hexyltrisilioxane, l'heptaméthylocytltrisilioxane, l'octaméthyltrisilioxane, le décaméthyltétrasilioxane, l'isodécane, l'isodécane,

L'huile voiatile est avantageusement présente en une teneur allant de 1 % à 70 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence allant de 5 % à 50 % en poids, et préférentiellement allant de 10 % à 35 % en poids.

La phase grasse liquide peut contenir une huile non volatile telle que décrite ci-après. L'huile non volatile est autrageusement présente en une teneur aliant de 1 % à 80 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence aliant de 5 % à 60 % en poids, et préférentiellement aliant de 10 % à 50 % en poids.

[0031] Parmi les composés organiques liquides ou hulles pouvant être présents dans le milieu organique liquide de dispersion, on peut citer :

- lispersion, on peut citer :

  les composés organiques liquides, notamment non siliconés ou siliconés, avant un paramètre de solubilité global
- selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 18 (MPa)<sup>1/2</sup>, de préférence inférieur ou égal à 17 (MPa)<sup>1/2</sup>, les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 20 (MPa)<sup>1/2</sup> et
- leurs mélanges.

20

35

Le paramètre de solubilité global à seion l'espace de solubilité de Hansen est défini dans l'article « Solubility parameter values » de Eric A.Gruike de l'ouvrage « Polymer Handbook », 3<sup>èmo</sup> édition, Chapitre VII, p.519-559 par la relation.

$$\delta = (\delta_D^2 + \delta_P^2 + \delta_H^2)^{1/2}$$

dans laquelle

- d<sub>D</sub> caractérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôles induits lors des chocs moléculaires,
- d<sub>P</sub> caractérise les forces d'intéractions de DEBYE entre dipôles permanents, et
- du caractérise les forces d'intéractions spécifiques (type liaisons hydrogène, acide/base, donneur/accepteur, etc.).

La définition des solvants dans l'espace de solubilité selon Hansen est décrite dans l'article de C.M.Hansen « The three dimensional solubility parameters » J.Paint Technol. 39, 105 (1967).

[0032] Parmi les composés liquides organiques, notamment non siliconés ou siliconés, ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 18 (Mpa)<sup>1/2</sup>, on peut citer des corps gras liquides, notamment des huiles, qui peuvent être choisis parmi les huiles naturelles ou synthétiques, carbonées, hydrocarbonées, fluorées, siliconées, éventuellement ramifiées, seules ou en métange.

Parmi ces hulles, on peut citer les hulles végétales formées par des esters d'acides gras et de polyois, en particulier les triglycéries, telles que l'hulle de tournesoi, de s'ésame ou de cotza, ou les esters dérivés d'acides ou d'alcots à longue chaîne (c'est-à-dire ayant de 6 à 20 atomes de carbone), notamment les esters de formule RCOOR dans laquelle R représente le reste d'un acide gras supérieur comportant de 7 à 19 atomes de carbone et R' représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palimitates, les adipates et les benzoates, notamment l'acidate de dissorpoyle.

On peut également citer les alcanes linéaires, ramifiés el/ou cycliques éventuellement volatils et notamment des hulles de paraffine, de vaseline, ou le polyisobutyléne hydrogéné, l'isododécane, ou encore les 'ISOPARS', les isoparaffines volatiles. On peut citer également les esters, les éthers, les cétones.

[0033] On peut encore citer les huiles siliconées telles que les polydiméthylsiloxanes et les polyméthylphénylsiloxanes, éventuellement substitués par des groupements aliphaliques et/ou aromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyles, thiols et/ou amines, et les huiles siliconées volatiles, notamment cycliques.

En particulier, on peut citer les huiles de silicone, éventuellement ramifiées, volatiles et/ou non volatiles.

Par hulle volatile, on entend une huile susceptible de s'évaporer de la peau ou des lèvres en moins d'une heure, ann notamment une préssion de vapeur, à température ambiante et pression atmosphérique allant de 10-3 à 300 mm de Hg (0,13 Pa à 40 000 Pa).

[0034] Comme hulie siliconée volatile utilisable dans l'invention, on peut citer les silicones linéaires ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alikyle ou alikoxy ayant de 1 à 10 atomes de carbone. En particulier, on peut citer l'octaméthylcyclotistasiloxane, le deadécaméthylcyclotistasiloxane, l'decaméthylcyclotistasiloxane, l'decaméthylcyclotistasiloxane, l'heptaméthylcyclotistasiloxane, l'heptaméthylcyclotistasiloxane, l'octaméthyltrisiloxane, l'decaméthylcyclotistasiloxane, l'octaméthyltrisiloxane, le décaméthyltistasiloxane et leurs métances.

Comme hulie siliconée non volatile, on peut citer les polydialkylsiloxanes non volatils, tels que les polydiméthylsiloxanes (PDMS) non volatils; les polydiméthylsiloxanes comportant des groupements alkyle, alcoxy ou phényle, pendant ou en bout de chaîne siliconée, groupements ayant de 2 a 24 alomes de carbone; les silicones phénylées comme les phényl triméthicones, les phényl diméthicones, les phényl triméthylsiloxy diphénylsiloxanes, les diphényl diméthicones, les diphényl méthyldiphényl trisiloxanes, les polyméthylphénylsiloxanes; les polysiloxanes medifés par des acides gras (notamment en C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>), des alcools gras (notamment en C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>) act des polyoxyativylènes (notamment polyoxyéthyléne et/ou polyoxypropylène); les polysiloxanes aminées; les polysiloxanes à groupement hydroxyles; les polysiloxanes fluorés comportant un groupement fluoré pendant ou en bout de chaîne siliconée ayant de 1 à 12 alomes de carbone dont tout ou partie des hydrogène sont substitués par des atomes de fluor; et leurs mélanges.

[0035] On peut citer, en particulier, comme composés organiques liquides non siliconés ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 18 (Mpa)<sup>1/2</sup>:

- les esters linéaires, ramifiés ou cycliques, ayant au moins 6 atomes de carbone, notamment de 6 à 30 atomes de carbone;
- les éthers ayant au moins 6 atomes de carbone, notamment de 6 à 30 atomes de carbone ; et
- les cétones ayant au moins 6 atomes de carbone, notamment de 6 à 30 atomes de carbone.

[0036] Par monoalcools liquides ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 20 (MPa)<sup>1/2</sup>, on entend les monoalcools liquides gras aliphatiques ayant de 6 à 30 atomes de carbone, la chaîne hydrocarbonée ne comportant pas de groupement de substitution. Comme monoalcools selon l'invention, on peut ciler l'alcool olétique, le décanol, l'octyldodécanol et l'alcool inolétique.

[0037] Selon un premier mode de réalisation de l'invention, la phase grasse liquide peut être une phase grasse liquide non siliconée,

On entend par "phase grasse liquide non siliconée" une phase grasse comprenant un ou plusieurs composés organiques liquides ou huiles non siliconée)s, tels que ceux cités précédemment, tesdits composés non siliconée étant présents majoritairement dans la phase grasse liquide, c'est-à-dire à au moins 50 % en poids, notamment de 50 à 100 % en poids, de préférence de 60 % à 100 % en poids (par exemple de 60 à 99 % en poids).

ou encore de 65 % à 100 % en poids (par exemple de 65 à 95 % en poids), par rapport au poids total de la phase grasse liquide.

[0038] Les composés organiques liquides non siliconés peuvent être notamment choisis parmi :

- les composés organiques liquides non siliconés ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 18 (MPa)<sup>1/2</sup>,
- les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 20 (MPa)<sup>1/2</sup>; et
   leurs mélanges.

[0039] Ladite phase grasse liquide non siliconée peut donc éventuellement comprendre des composés organiques liquide ou huitles siliconé(e)s, tels que ceux cités précédemment, qui peuvent être présents en une quantité inférieure à 50 % en poids, notamment allant de 0,1 à 40 % en poids, voire allant de 1 à 35 % en poids, ou encore allant de 5 à 30 % en poids, par rapport au poids total de la phase grasse liquide.

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, la phase grasse liquide non siliconée ne contient pas de

composés organiques liquides ou huites siliconé(e)s

100401 Lorsque la phase grasse liquide est une phase grasse liquide non siliconée, les macromonères présents dans le polymère greffé sont avantageusement des macromonomères carbonés tels que décrits ci-après.

[0041] En particulier, lorsque la phase grasse liquide est une phase grasse liquide non siliconée, le polymère greffé présent dans la composition est avantageusement un polymère greffé non siliconé.

100421 Par polymère greffé non siliconé, on entend un polymère greffé contenant majoritairement un macromonomère carboné et contenant éventuellement au plus 7 % en poids, de préférence au plus 5 % en poids, voire est exempt, de macromonomère siliconé.

[0043] Selon un deuxième mode de réalisation de l'invention, la phase grasse liquide peut être une phase grasse liquide siliconée.

[0044] On entend par "phase grasse liquide siliconée" une phase grasse comprenant un ou plusieurs composés organiques liquides siliconés ou huiles siliconées tels que ceux décrits précédemment, lesdits composés siliconés étant présents majoritairement dans la phase grasse liquide, c'est-à-dire à au moins 50 % en poids, notamment de 50 à 100 % en poids, de préférence de 60 % à 100 % en poids (par exemple de 60 à 99 % en poids).

ou encore de 65 % à 100 % en poids (par exemple de 65 à 95 % en poids), par rapport au poids total de la phase grasse liquide.

[0045] Les composés organiques liquides siliconés peuvent être notamment choisis parmi :

les composés organiques liquides, notamment non siliconés ou siliconés, ayant un paramètre de solubilité global 20 selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 18 (MPa)1/2.

[0046] Ladite phase grasse liquide siliconée peut donc éventuellement comprendre des composés organiques liquides ou hulles non siliconé(e)s, tels que décrits précédemment, qui peuvent être présents en une quantité inférieure à 50 % en poids, notamment allant de 0,1 à 40 % en poids, voire allant de 1 à 35 % en poids, ou encore allant de 5 à 30 % en poids, par rapport au poids total da la phase grasse liquide.

[0047] Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, la phase grasse liquide siliconée ne contient pas de composés organiques liquides non siliconés. 100481 Lorsque la phase grasse liquide est une phase grasse liquide siliconée, les macromonères présents dans le

polymère greffé sont avantageusement des macromonomère siliconés tels que décrits ci-après. [0049] En particulier, lorsque la phase grasse liquide est une phase grasse liquide siliconée, le polymère greffé

présent dans la composition est avantageusement un polymère greffé siliconé [0050] Par polymère greffé siliconé, on entend un polymère greffé contenant majoritairement un macromonomère

siliconé et contenant éventuellement au plus 7 % en poids, de préférence au plus 5 % en poids, voire est exempt, de macromonomère carboné.

[0051] Le choix des monomères constituant le squelette du polymère, des macromonomères, le poids moléculaire du polymère, la proportion des monomères et des macromonomères peut être fait en fonction du milieu organique liquide de dispersion de manière à obtenir avantageusement une dispersion de particules de polymères greffés en particulier une dispersion stable, ce choix pouvant être effectue par l'homme du métier.

[0052] Par "dispersion stable", on entend une dispersion qui n'est pas susceptible de former de dépôt solide ou de déphasage liquide/solide notamment après une centrifugation, par exemple, à 4000 tours/minute pendant 15 minutes. [0053] Le polymère éthylénique greffé formant les particules en dispersion comprend donc un squelette insoluble dans ledit milieu de dispersion et une partie soluble dans ledit milieu de dispersion. [0054] Le polymère éthylénique greffé peut être un polymère statistique.

[0055] Selon l'invention, on entend par "polymère éthylénique greffé" un polymère susceptible d'être obtenu par polymérisation radicalaire :

- d'un ou plusieurs monomère(s) éthylénique(s).
- avec un ou plusieurs macromonomère(s), dans un milieu organique de polymérisation.

[0056] Selon l'invention, on entend par \*polymère acrylique greffé \* un polymère susceptible d'être obtenu par polymérisation radicalaire :

- d'un ou plusieurs monomère(s) acrylique(s), et éventuellement d'un ou plusieurs monomère(s) additionnel(s) vinylique(s) non acrylique(s).
- avec un ou plusieurs macromonomère(s), dans un milieu organique de polymérisation.

[0057] Avantageusement, les monomères acryliques représentent de 50 à 100 % en poids, de préférence de 55 à 100 % en poids (notamment de 55 à 95 % en poids), préférentiellement de 60 à 100 % en poids (notamment de 60 à 90 % en poids) du mélange monomères acryliques + monomères vinyliques non acryliques éventuels.

[0058] De préférence, les monomères acryliques sont choisis parmi les monomères dont l'homopolymère est insoluble dans le milieu de dispersion considéré, c'est-à-dire que l'homopolymère est sous forme solide (ou non dissous) à une concentration supérieure ou égale à 5% en poids à température ambiante (20°C) dans ledit milieu de dispersion. [0059] Selon l'invention, on entend par "macromonomère ayant un groupe terminal polymérisable" tout polymère comportant sur une seule de ses extrémités un groupe terminal polymérisable apte à réagir lors de la réaction de polymérisation avec les monomères acryliques et éventuellement les monomères vinyliques non acryliques additionnels constituant le squelette. Le macromonomère permet de former les chaînes latérales du polymère acrylique greffé, Le groupe polymérisable du macromonomère peut être avantageusement un groupe à insaturation éthylénique susceptible de se polymériser par voie radicalaire avec les monomères constituant le squelette.

100601 Par "macromonomère carboné" on entend un macromonomère non siliconé, et notamment un macromonomère oligomère obtenu par polymérisation de monomère(s) non siliconé(s) à insaturation éthylénique, et principalement par polymérisation de monomères acryliques et/ou vinyliques non acryliques.

[0061] Par "macromonomère siliconé" on entend un macromonomère organopolysiloxane, et en particulier un macromonomère polydiméthylsiloxane

[0062] De préférence, le macromonomère est choisi parmi les macromonomères dont l'homopolymère est soluble dans le milieu de dispersion considéré, c'est-à-dire complètement dissous à une concentration supérieure ou égale à 5 % en poids et à température ambiante dans ledit milieu de dispersion.

100631 Ainsi, le polymère acrylique greffé comprend un squelette (ou chaîne principale) constitué par un enchaînement de motifs acryliques résultant de la polymérisation notamment d'un ou plusieurs monomères acryliques et des chaînes latérales (ou greffons) issus de la réaction des macromonomères, lesdites chaînes latérales étant liées de manière covalente à ladite chaîne principale.

Le squelette (ou chaîne principale) est insoluble dans le milieu de dispersionconsidéré alors que les chaînes latérales (ou greffons) sont solubles dans ledit milieu de dispersion.

[0064] Par "monomère acryliques", on entend dans la présente demande des monomères choisis parmi l'acide (méth)acrylique, les esters de l'acide (méth)acrylique (appelés également les (méth)acrylates), les amides de l'acide (méthacrylique) (appelés également les (méth)acrylamides).

[0065] Comme monomère acrylique susceptible d'être employé pour former le squelette insoluble du polymère, on

peut citer, seul ou en mélange, les monomères suivants, ainsi que leurs sels :

(i) les (méth)acrylates de formule :

dans laquelle :

- R<sub>1</sub> désigne un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle :
  - R<sub>2</sub> représente un groupe choisi parmi :
  - un groupe alkyle linéaire ou ramifié, comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, ledit groupe pouvant comporter dans sa chaîne un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, Net S; et/ou pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis parmi -OH, les a tomes d'halogène (F, Cl, Br, I) et - NR'R" avec R ' et R" identiques ou différents choisis parmi les alkyles linéaires ou ramifiés en C1-C4; et/ou pouvant être substitué par au moins un groupe polyoxyalkylène, en particulier avec alkylène en C2-C4, notamment polyoxyéthylène et/ou polyoxypropylène, ledit groupe polyoxyalkylène étant constitué par la répétition de 5 à 30 motifs oxyalkylène;

un groupe alkyle cyclique comprenant de 3 à 6 atomes de carbone, ledit groupe pouvant comporter dans sa chaîne un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, N et S, et/ou pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis parmi OH et les atomes d'halogène (F, CI, Br, I);

[0066] A titre d'exemples de R2, on peut citer le groupe méthyle, éthyle, propyle, butyle, isobutyle, méthoxyéthyle, éthoxyéthyle, méthoxy-polyoxyéthylène 350 OE, trifluoroéthyle, 2-hydroxyéthyle, 2-hydroxypropyle, diméthylaminoéthyle, diéthylaminoéthyle, diméthylaminopropyle.

(ii) les (méth)acrylamides de formule :

$$CH_2 C CON$$
 $R_3$ 
 $R_4$ 

## dans laquelle :

20

- 25

35

- R<sub>2</sub> désigne un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle ;
- R<sub>s</sub> et R<sub>s</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle, linéaire ou ramifié, comportant de 1 à 6 atomes de carbone, pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis parmi -OH, les atomes d'halogène (F, Cl, Br, I) et -NR'R" avec R' et R" identiques ou différents choisis parmi les alkyles linéaires ou ramifiés en C.-C<sub>s</sub>; ou
- R4 représente un atome d'hydrogène et R5 représente un groupe 1,1-diméthyl-3-oxobutyle.

A titre d'exemples de groupes alkyles pouvant constituer R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub>, on peut citer n-butyle, t-butyle, npropyle, diméthylaminoéthyle, diéthylaminoéthyle, diméthylaminopropyle.

(iii) les monomères (méth)acryliques comprenant au moins une fonction acide carboxylique, phosphorique ou sulfonique, tels que l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide acrylamidopropanesulfonique.

[0067] Parmi ces monomères acryliques, on peut tout particulièrement citer les (méth)acrylates de méthyle, d'éthyle, de propyle, de butyle, d'isobutyle; les (méth)acrylates de méthoxyéthyle ou d'éthoxyéthyle; le méthacrylate de trifluoroéthyle; le méthacrylate de diméthylaminoéthyle, le méthacrylate de diéthylaminoéthyle, le méthacrylate de 2-hydroxypropyle, le méthacrylate de 2-hydroxyéthyle; le diméthylaminopropylméthacrylamide; et leurs sels; et leurs métanges.

De préférence, les monomères acryliques sont choisis parmi l'acrylate de méthyle, l'acrylate de méthoxyéthyle, le méthacrylate de méthyle, le méthacrylate de 2-hydroxyéthyle, l'acide acrylique, le méthacrylate de diméthylaminoéthyle, et leurs métances.

[0068] Parmi les monomères additionnels vinyliques non acryliques, on peut citer :

les esters vinylique de formule : Re-COO-CH=CH2

dans laquelle  $R_6$  représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié, comprenant de 1 à 6 atomes, ou un groupe alkyle cyclique comportant de 3 à 6 atomes de carbone et/ou un groupe aromatique, par exemple de type benzénique, anthracénique, et naphtalénique;

- les monomères vinyliques non acryliques comprenant au moins une fonction acide carboxylique, phosphorique ou sulfonique, teis que l'acide crotonique, l'anhydride malélque, l'acide itaconique, l'acide fumarique, l'acide maléique, l'acide styrènesulfonique, l'acide vinylbenzoïque, l'acide vinylphosphorique, et leurs sets;
- les monomères vinyliques non acryliques comprenant au moins une fonction amine tertiaire, tels que la 2-vinylpyridine, la 4-vinylpyridine;
- et leurs mélanges.

[0069] Avantageusement, les monomères acryliques présents dans le polymère greffés comprenent au moins l'acide (méth)acrylique et au moins un monomère chois i parmi les (méth)acrylates et les (méth)acrylaties décrits précédemment aux points (i) et (ii). De préférence, les monomères acryliques comprennent au moins l'acide (méth)acrylique et au moins un monomère chois i parmi les (méth)acrylates d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>. L'acide (méth)acrylique pout être présent en une teneur d'au moins 5 % en poids, par rapport au poids total du polymère, notamment allant de 5 % à 80 % en poids, de préférence d'au moins 10 % en poids, por tapport au poids total du polymère, notamment allant de 10 % en poids à 70 % en poids, préférentiellement d'au moins 15 % en poids, notamment allant de 15 % à 60 % en poids.

[0070] Parmi les sels, on peut citer ceux obtenus par neutralisation des groupements acides à l'aide de base inorganiques telles que l'hydroxyde de sodium, l'hydroxyde de potassium, l'hydroxyde d'ammonium ou de bases organiques de type alkanols amines comme la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine, la 2-méthyl-2-amino-1-propanol.

On peut également citer les sels formés par neutralisation des motifs amine tertiaire, par exemple à l'aide d'acide motifs au organique. Parmi les acides minéraux, on peut citer l'acide sulfurique ou l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique, l'acide portique, l

comportant un ou plusieurs groupes carboxylique, sulfonique, ou phosphonique. Il peut s'agir d'acides aliphatiques linéaires, ramifiés ou cycliques ou encore d'acides aromatiques. Ces acides peuvent comporter, en outre, un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O et N, par exemple sous la forme de groupes hydroxyles. On peut notamment citer l'acide acétique o u l'acide p ropionique, l'acide téréphtalique, ainsi que l'acide citrique et l'acide tartrique.

[0071] Selon un mode de réalisation de l'invention, le polymère éthylénique greffé ne contient pas de monomères viniques non acryliques additionnels tels que décrits précédemment. Dans ce mode de réalisation, le squelette insoluble du polymère éthylénique greffé est formé uniquement de monomères acryliques tels que décrits précédem-

[0072] Il est entendu que ces monomères acryliques non polymérisés peuvent être solubles dans le milieu de dispersion considéré, mais le polymère formé avec ces monomères est insoluble dans le milieu de dispersion.

[0073] Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, le polymère éthylénique greffé est susceptible d'être obtenu par polymérisation radicalaire dans un milieu organique de polymérisation:

- d'un monomère acrylique principal choisi parmi les (méth)acrylates d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, seul ou en métange, et éventuellement d'un ou plusieurs monomères acryliques additionnels choisis parmi l'acide (meth)acrylique, l'acide méthacrylique et les (méth)acrylates d'alkyle de formule (I) définie ci-après, et leurs sels, pour former ledit squelette insoluble, et
  - et d'au moins un macromonomère siliconé comportant un groupe terminal polymérisable, tel que défini précédemment.

[0074] Comme monomère acrylique principal, on peut utiliser l'acrylate de méthyle, le méthacrylate de méthyle, l'acrylate d'éthyle, le méthacrylate d'éthyle, l'acrylate de n-propyle, le méthacrylate de n-propyle, l'acrylate d'iso-propyle et le méthacrylate d'isopropyle, et leurs métanges.

- On préfère tout particulièrement l'acrylate de méthyle, le méthacrylate de méthyle, le méthacrylate d'éthyle. [0075] Les monomères acryliques additionnels peuvent être choisis parmi :
  - l'acide (méth)acrylique et ses sels.
  - les (méth)acrylates de formule (I) et leurs sels :

dans laquelle :

- R'<sub>1</sub> désigne un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle ;
- R'<sub>2</sub> représente
  - un groupe alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, ledit groupe comportant dans sa chaîne un ou plusieurs atomes d'oxygène et/ou comportant un ou plusieurs substituants choisis parmi
  - OH, les atomes d'halogène (F, Cl, Br, I) et -NR'R\* avec R' et R\* identiques ou différents choisis parmi les alkyles linéaires ou ramifiés en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>;
  - un groupe alkyle cyclique comprenant de 3 à 6 atomes de carbone, ledit groupe pouvant comporter dens sa chaîne un ou plusieurs atomes d'oxygène el dou pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis parmi OH et les atomes d'halogène (F. Cl. Br. l):
- et leurs mélanges.

[0076] A titre d'exemples de R'<sub>2</sub>, on peut citer le groupe méthoxyéthyle, éthoxyéthyle, trifluoroéthyle; 2-hydroxyéthyle, 2-hydroxypropyle, diméthylaminoéthyle, diéthylaminoéthyle, diméthylaminopropyle.

[0077] Parmi ces monomères acryliques additionnels, on peut tout particulièrement citer l'acide (méth)acrylique, les (méth)acrylates de méthoxyèthyle ou d'éthoxyèthyle; le méthacrylate de trifluoroéthyle; le méthacrylate de diéthylaminoéthyle, le méthacrylate de 2-hydroxypropyle, le méthacrylate de 2-hydroxypropyle, l'acrylate de 2-hydroxyéthyle, leurs sels, et leurs mélanges. [0078] On préfère tout particulièrement l'acide acrylique, l'acide méthylacrylique.

to the preference particular of the state and state and state methylacity and

[0079] Les macromonomères comportent à une des extrémités de la chaîne un groupe terminal polymérisable apte à réagir au cours de la polymérisation avec les monomères acryliques et éventuellement les monomères vinyliques additionnels, pour former les chaînes latérales du polymére éthylenique greffé. Ledif groupe terminal pumérisable peut être en particulier un groupe vinyle ou (méth)acrylate (ou (méth)acryloxy), et de préférence un groupe (méth) acrylate.

[0080] Les macromonomères sont choisis préférentiellement parmi les macromonomères dont l'homopolymère a une température de transition vitreuse (Tg) inférieure ou égale à 25°C, notamment allant de - 100°C à 25°C, de préférence allant de - 80°C à 0°C.

[0081] Les macromonomères ont une masse moléculaire moyenne en poids supérieure ou égale à 200, de préférence supérieure ou égale à 300, préférentiellement supérieure ou égale à 500, et plus préférentiellement supérieure

De préférence, les macromonomères ont une masse moléculaire moyenne en poids (Mw) allant de 200 à 100 00 de préférence allant de 500 à 50 000, préférentiellement allant de 800 à 20 000, plus préférentiellement allant de 800 à 10000. Ce et encore plus préférentiellement allant de 800 à 6000.

[0082] Dans la présente demande, les masses molaires moyennes en poids (Mw) et en nombre (Mn) sont déterminées par chromatographi les par perméation de get (solvant THF, courbe d'étalonnage établie avec des étalons de polystyène linéaire, détecteur réfractométrique).

[0083] Comme macromonomères carbonés, on peut en particulier citer :

55

 (i) les homopolymères et les copolymères (méth)acrylate d'alkyle linéaire ou ramifié en C8-C22, présentant un groupe terminal polymérisable choisi parmi les groupes vinyle

ou (méth)acrylate parmi lesquels on peut citer en particulier : les macromonomères de poly(acrylate d'éthyl-2 hexyle) à extrémité mono(méth)acrylate ; les macromonomères de poly(acrylate de dodécyle) ou de poly(méthacrylate de dodécyle) à extrémité mono(méth)acrylate ; les macromonomères de poly(acrylate de stéaryle) ou de poly (méthacrylate de stéaryle) à extrémité mono(méth)acrylate.

De tels macromonomères sont notamment décrits dans les brevets EP895467 et EP96459 et dans l'article Gillman K.F., Polymer Letters, Vol 5, page 477-481 (1967).

On peut en particulier citer les macromonomères à base de poly(acrylate d'éthyl-2-hexyle) ou de poly(acrylate de dodécyle) à extrémité mono(méth)acrylate.

(ii) les polyciéfines ayant un groupe terminal à insaturation éthylénique, en particulier ayant un groupement terminal (méth)acrylate. Comme exemple de telles polycléfines, on peut citer en particulier les macromonomères suivants, étant entendu qu'ils ont un groupe terminal (méth)acrylate : les macromonomères de polygropylène, les macromonomères de copolymère polyéthylène/polypropylène, les macromonomères de copolymère polyéthylène/polypropylène, les macromonomères de polytisobutylène; les macromonomères de polytisobutylène; les macromonomères de polytisobutylène; les macromonomères de polytisoprène; les macromonomères de polybutadiène; les macromonomères de polytisoprène;

De tels macromonomères sont en particulier décrits dans US5625005 qui mentionne des macromonomères éthylène/butylène et éthylène/propylène à groupement terminal réactif (méth)acrylate.

[0084] On peut en particulier citer le méthacrylate de poly(éthylène/butylène), tel que celui commercialisé sous la dénomination Kraton Liquid L-1253 par Kraton Polymers.

[0085] Comme macromonomères siliconés, on peut en particulier citer les polydiméthylsiloxanes à groupement terminal mono (méth)acrylate, et notamment ceux de formule (II) suivante :

$$H_{s}C = C - CO - O - R_{s} - SI - O - \begin{bmatrix} CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\ SI - O - \begin{bmatrix} CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\ SI - O - \end{bmatrix} & CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \end{bmatrix}$$
(II)

dans laquelle  $R_a$  désigne un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle ;  $R_a$  désigne un groupe hydrocarboné divalent ayant de 1 à 10 atomes de carbone et contient éventuellement une ou deux liaisons éther -O ; R10 désigne un groupe alkyl ayant de 1 à 10 atomes de carbone, notamment de 2 à 8 atomes de carbone ; n'désigne un nombre entier allant de 1 à 300, de préférence allant de 3 à 200, et préférenciellement allant de 5 à 100.

[0086] Comme macromonomères siliconès, on peut utiliser les monométhacryloxypropyl polydiméthylsiloxanes tels que ceux commercialisés sous la dénomination PSS60-K6 par la société United Chemical Technologies Inc. (UCT) ou

sous la dénomination MCR-M17 par la société Gelest Inc.

30

[0087] De préférence, le macromonomère polymérisé (constituant les chaînes latérales du polymère greffé) représente de 0,1 à 15 % en poids du poids total du polymère, préférentiellement de 0,2 à 10 % en poids, et plus préférentiellement de 0,3 à 8 % en poids.

- [0088] Comme polymère éthylénique greffé particulièrement préféré dispersé dans une phase grasse liquide non siliconée, on peut utiliser ceux obtenus par polymérisation :
  - de l'acrylate de méthyle et du macromonomère polyéthylène/polybutylène à groupement terminal méthacrylate (notamment Kraton L-1253), en particulier dans un solvant choisi parmi l'isododécane, l'isononanoate d'isononyle, l'octyldodécanol, le malate de diisostéaryle, un benzoate d'altyl (2-7-Ct, (del que Finsolv TN);
  - de l'acrylate de méthoxyéthyle et du macromonomère polyéthylène/polybutylène à groupement terminal méthacrylate (notamment Kraton L-1253), en particulier dans l'isododécane:
- des monomères acrylate de méthyle / méthacrylate de méthyle et du macromonomère polyéthylène/polybutylène à groupement terminal méthacrylate (notamment Kraton L-1253), en particulier dans l'isododécane;
   des monomères acrylate de méthyle / acide acrylique et du macromonomère notybethylène/polybutylène à acryline
- des monomères acrylate de méthyle / acide acrylique et du macromonomère polyéthylène/polybutylène à groupement terminal méthacrylate (notamment Kraton L-1253), en particulier dans l'isododécane ; des monomères acrylate de méthyle / méthacrylate de diméthylaminoéthyle et du macromonomère polyéthylène/
- polybutylene å groupement terminal methacrylate (notamment Kraton L-1253), en particulier dans l'isododécane ; des monomères acrylate de méthyle / méthacrylate de 2-hydroxyéthyle et du macromonomère polyéthylederjeplybutyléne à groupement terminal méthacrylate (notamment Kraton L-1253), en particulier dans l'isodécane.

[0089] Comme polymère acrylique greffé particulièrement préféré dispersé dans une phase grasse liquide siliconée, on peut utiliser ceux obtenus par polymérisation :

- de l'acrylate de méthyle et du macromonomère monométhacryloylxypropylpolydiméthylsiloxane ayant un poids moléculaire moyen en poids allant de 800 à 6000, en particulier dans le décaméthylcyclopentasiloxane ou le phénylt/iméthicone;
  - de l'acrylate de méthyle, d'acide acrylique et du macromonomère monométhacryloxypropylpolydiméthy/siloxane ayant un polds moléculaire moyen en poids allant de 800 è 6000, en particulier dans le décaméthylcyclopentasiloxane ou le phénytirméthicone.
  - [0090] De préférence, le polymère greffé a une masse moléculaire moyenne en poids (Mw) comprise entre 10 000 et 300 000, notamment entre 20 000 et 200 000, mieux encore entre 25 000 et 150 000.
- [0091] Grâce aux caractéristiques susmentionnées, dans un milieu organique de dispersion donné, les polymères ont la capacité de se replier sur eux-mêmes, formant ainsi des particules de forme sensiblement sphérique, avec sur le pourtour de ces particules les chaînes latérales déployées, qui assurent la stabilité de ces particules. De telles particules résultant des caractéristiques du polymère greffé ont la particularité de ne pas s'agglomèrer dans ledit milieu et donc de s'autostabilités et de former une dispersion de particules de polymère particulièrement stable.
- En particulier, les polymères éthyléniques greffés de la dispersion peuvent former des particules nanométriques, de taille moyenne allant de 10 à 400 nm, de préférence de 20 à 200 nm.
  - Du fait de cette taille très faible, les particules de polymère greffé en dispersion sont particulièrement stables et donc peu susceptibles de former des agglomérats.
    - La dispersion de polymère greffé peut donc être une dispersion stable et ne forme pas de sédiments, lorsqu'elle est placée pendant une durée prolongée (par exemple 24 heures) à température ambiante (25 °C).
  - [0092] De préférence, la dispersion de particules de polymère greffé présente un taux de matière sèche (ou extrait sec) en polymère pouvant aller de 40 % à 70 % en poids. de matière sèche, notamment aliant de 45 % à 50 we npoids. [0093] On peut préparer la dispersion de particules de polymère greffé par un procédé comprenant une étape de copolymérisation radicalaire, dans un milleu organique de polymérisation, d'un ou plusieurs monomères acryliques tels que définis précédemment avec un ou plusieurs macromonomères tels que définis précédemment avec un ou plusieurs macromonomères tels que définis précédemment.
- Comme indiqué précédemment, le milieu organique liquide de dispersion peut être identique ou different du milieu de polymérisation.
- [0094] D'une manière classique, la copolymérisation peut être effectuée en présence d'un initiateur de polymérisation. Les initiateurs de polymérisation peuvent être des amorceurs radicalaires. De manière générale, un tel initiateur de polymérisation peut être choisi parmi les composés organiques peroxydés lets que le dilauropi peroxyde, le dibenzoyi peroxyde, le tert-butyl peroxy-2-éthylhexanoate; les composés diazotés tels que l'azobisisobutyronitrile, l'azobisdiméthydeiro-nitrile.
  - La réaction peut être également initiée à l'aide de photoinitiateurs ou par une radiation telle que des UV, des neutrons ou par plasma.

[0095] D'une manière générale, pour mettre en œuvre ce procédé, on introduit, dans un réacteur de taille appropriée à la quantité de polymère que l'on va réaliser, au moins une parfie du milleu organique de polymèrisation, une partie des monomères acryliques et/ou vinyiques additionnels, qui constituera, près polymèrisation, le squiette insoluble, la totalité du macromonomère (qui constituera les chaînes latérales du polymère) et une partie de l'initiateur de polymérisation. A ce stade d'introduction, le milleur réactionnel forme un milleur leatièrement homogène.

Le milieu réactionnel est ensuite agité et chauffé jusqu'à une température pour obtenir une polymérisation des monomères et macromonomères. Après un certain temps, le milieu initialement homogène et limpide conduit à une dispersion d'aspect laiteux. On ajoute ensuite un mélange constitué de la partie restante de monomères et de l'initiateur de polymérisation. Après un temps adéquat pendant lequel le mélange est chauffé sous agitation, le milieu se stabilise sous forme d'une dispersion laiteuse, le dispersion comprenant des particules de polymères stabilises le milieu dans lequel elles ont été créées, ladite stabilisation étant due à la présence, dans le polymère, de chaînes latérales solubles dans ledit milieu de dispersion.

[0096] Le polymère greffé peut être présent dans la composition selon l'invention en une teneur en matière sèche (ou matière active) allant de 1 à 70% en poids par rapport au poids total de la composition, mieux de 5 à 60% en poids, de préférence allant de 6 à 45% et mieux allant de 8 à 40% en poids.

[0097] La composition selon l'invention peut contenir, à titre d'agent filmogène un polymère éthylénique séquencé linéaire, appelé par la suite "polymère séquencé", de structure particulière telle que décrite ci-après.

[0098] Par polymère "séquencé", on entend un polymère comprenant au moins 2 séquences distinctes, de préférence au moins 3 séquences distinctes.

[0099] Le polymère est un polymère à structure linéaire. Par opposition, un polymère de structure non linéaire est, par exemple, un polymère à structure ramifiée, en étoile, greffée, ou autre.

[0100] Avantageusement, le polymère séquencé est exempt de styrène. Par "polymère exempt de styrène", on entend un polymère contenant moins de 10 % en poids, par rapport au poids total du polymère, de préférence moins de 5 % en poids, mieux moins de 2 % en poids, mieux moins de 1 % en poids, voire ne contenant pas, de monomère styrènique comme le styrène, les dérivés de styrène tels que le méthylstyrène, le chlorostyrène ou le chlorométhyls-

tyrène.

[0101] De préférence, le polymère séquencé comprend au moins une première séquence et au moins une deuxième séquence séquence ayant des températures de transition vitreuse (Tg) différentes, lesdites première et deuxième séquences étant relièes entre elles par une séquence intermédiaire comprenant au moins un monomère constitutif de la première

séquence et au moins un monomère constitutif de la deuxième séquence.

[0102] Par "au moins" une séquence, on entend une ou plusieurs séquences.

20

[0103] La séquence intermédiaire est une séquence comprenant au moins un monomère constitutif de la première séquence et au moins un monomère constitutif de la deuxième séquence du polymère permet de "compatibiliser" ces séquences.

[0104] On précise que dans ce qui précède et ce qui suit les termes "première" et "deuxième" séquences ne conditionnent nullement l'ordre desdites séquences (ou blocs) dans la structure du polymère séquencé.

[0105] Avantageusement, les première et deuxième séquences et du polymère séquencé sont incompatibles l'une avec l'autre.

Par "séquences incompatibles l'une avec l'autre", on entend que le mélange formé du polymère correspondant à la première séquence, n'est pas misicible dans le liquide organique majoritaire en poids du la phase grasse liquide, à température embiante (25°C) et pression atopphérique (10° Pa), pour une teneur du mélange de polymères supérieure ou égale à 5 % en poids, par rapport au poids total du mélange (objomhères et solvant), étant entendu que :

 i) lesdits polymères sont présents dans le mélange en une teneur telle que le rapport pondéral respectif va de 10/90 à 90/10, et que

ii) chacun des polymères correspondant au première et seconde séquences a une masse moléculaire moyenne (en poids ou en nombre) égale à celle du polymère séquencé +/- 15%.

[0106] Dans le cas où la phase grasse liquide comprend un mélange de liquide organiques, et dans l'hypothèse de deux ou plusieurs liquides organiques présents en proportions massiques identiques, ledit mélange de polymères est non miscible dans au moins l'un d'entre eux.

[0107] Bien entendu, dans le cas où la phase grasse liquide comprend un unique liquide organique, ce dernier est le liquide organique majoritaire.

[0108] De façon préférentielle, le polymère séquencé ne comprend pas d'atomes de silicium dans son squelette. Par "squelette", on entend la chaîne principale du polymère, par opposition aux chaînes latérales pendantes.

[0109] De préférence, le polymère séquencé n'est pas soluble dans l'eau ou dans un métange d'eau et de monoaicools inférieurs linéaires ou ramifiés ayant de 2 à 5 atomes de carbone comme l'éthanol, l'isopropanol ou le n-propanol, sans modification de pH, à une teneur en matière active d'au moins 1 % en poids, à température ambiante (25°C). [0110] De préférence, le polymère séquencé n'est pas un élastomère.

Par "polymère non élastomère", on entend un polymère qui, lorsqu'il est soumis à une contrainte visant à l'étirer (par exemple de 30% relativement à sa longueur initiale), ne revient pas à une longueur sensiblement identique à sa longueur initiale lorsque casse la contrainte

[0111] De manière plus spécifique, par "polymère non élastomére" on désigne un polymère ayant une recouvrance instantanée R, < 8.5% et une recouvrance retardée R<sub>2h</sub> < 7.0% après avoir subi un allongement de 30%. De préférence, R, est < 8.3% et R. a. 30% et R. a. < 5.00.

[0112] Plus précisément, le caractère non élastomérique du polymère est déterminé selon le protocole suivant :

On prépare un film de polymère par coulage d'une solution du polymère dans une matrice téflonnée puis séchage pendant 7 jours dans une ambiance contrôlée à 23±5°C et 50±10 % d'humidité relative.

On obtient alors un film d'environ 100 µm d'épaisseur dans lequel sont découpées des éprouvettes rectangulaires (par exemple à l'emporte-pièce) d'une largeur de 15 mm et d'une longueur de 80 mm.

On impose à cet échantillon une sollicitation de traction à l'aide d'un appareil commercialisé sous la référence Zwick, dans les mêmes conditions de température et d'humidité que pour le séchage.

Les éprouvettes sont étirées à une vitesse de 50 mm/min et la distance entre les mors est de 50 mm, ce qui correspond à la longueur initiale (1<sub>0</sub>) de l'éprouvette.

[0113] On détermine la recouvrance instantanée Ri de la manière suivante :

- on étire l'éprouvette de 30 % (ε<sub>max</sub>) c'est-à-dire environ 0,3 fois sa longueur initiale (l<sub>0</sub>)
  - on relâche la contrainte en imposant une vitesse de retour égale à la vitesse de traction, soit 50 mm/min et on mesure l'allongement résiduel de l'éprouvette en pourcentage, après retour à contrainte nulle (c<sub>i</sub>).

[0114] La recouvrance instantanée en % (R<sub>i</sub>) est donnée par la formule ci-après:

$$R_i = (\epsilon_{max} - \epsilon_i) / \epsilon_{max} \times 100$$

[0115] Pour déterminer la recouvrance retardée, on mesure l'allongement résiduel de l'éprouvette en pourcentage (ε<sub>2h</sub>), 2 heures après retour à la contrainte nulle.

[0116] La recouvrance retardée en % (R<sub>2h</sub>) est donnée par la formule ci-après:

$$R_{2h} = (\epsilon_{max} - \epsilon_{2h})/\epsilon_{max}) \times 100$$

[0117] A titre purement indicatif, un polymère selon un mode de réalisation de l'invention possède une recouvrance instantanée R, de 10% et une recouvrance retainée R<sub>26</sub> de 30%. [0118] Avantageusement, le polymère séquencé a un indice de polydispersité i supérieur à 2, par exemple allant de

2 à 9, de préférence supérieur ou égal à 2,5, par exemple allant de 2,5 à 8, et mieux supérieur ou égal à 2,8 et notamment, allant de 2,8 à 6, 10 manuel d

[0119] L'indice de polydispersité i du polymère séquence est égal au rapport de la masse moyenne en poids Mw sur la masse moyenne en nombre Mn.

[0120] On détermine les masses molaires moyennes en poids (Mw) et en nombre (Mn) par chromatographie liquide par perméation de sel (solvant THF, courbe d'étalonnage établie avec des étalons de polystyrène linéaire, détecteur réfractométrique).

[0121] La masse moyenne en poids (Mw) du polymère séquencé est de préférence inférieure ou égale à 300 000, elle va par exemple de 35 000 à 200 000, et mieux de 45 000 à 150 000.

[0122] La masse moyenne en nombre (Mn) du polymère séquencé est de préférence inférieure ou égale à 70 000, elle va par exemple de 10 000 à 60 000, et mieux de 12 000 à 50 000.

[0123] Chaque séquence ou bloc du polymère séquencé est issue d'un type de monomère ou de plusieurs types de monomères différents.

Cela signifie que chaque séquence peut être constituée d'un homopolymère ou d'un copolymère ; ce copolymère constituant la séquence pouvant être à son tour statistique ou alterné.

[0124] Avantageusement, la séquence intermédiaire comprenant au moins un monomère constitutif de la première séquence et au moins un monomère constitutif de la deuxième séquence du polymère séuqnecé est un polymère statistique.

De préférence, la séquence intermédiaire est issue essentiellement de monomères constitutifs de la première séquence et de la deuxième séquence.

Par "essentiellement", on entend au moins à 85%, de préférence au moins à 90%, mieux à 95% et encore mieux

[0125] Avantageusement, la séquence intermédiaire a une température de transition vitreuse Tg comprise entre les températures de transition vitreuse des première et deuxième séquences.

[0126] Les températures de transition vitreuse indiquées des première et deuxième séquences peuvent être des Tg théoriques déterminées à partir des Tg théoriques des monomères constitutifs de chacune des séquences, que l'on peut trouver dans un manuel de référence tel que le Polymer H andbook, 3<sup>rd</sup> ed, 1 989, John Wiley, selon la relation suivante, ditle Loi de Fox:

$$1/Tg = \sum_{i} (\omega_{i} / Tg_{i})$$

ω, étant la fraction massique du monomère i dans la séquence considérée et Tg, étant la température de transition vitreuse de l'homopolymère du monomère i.

Sauf indication contraire, les Tg indiquées pour les première et deuxième séquences dans la présente demande sont des Tg théoriques.

L'écart entre les températures de transition vitreuse des première et deuxième séquences est généralement supérieur à 10°C, de préférence supérieur à 20°C, et mieux supérieur à 30°C.

[0127] En particulier, la première séquence du polymère séquencé peut être choisie parmi :

- a) une séquence ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C,
- b) une séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C,
- c) une sequence avant une Tg comprise entre 20 et 40°C.

et la deuxième séquence choisie dans une catégorie a), b) ou c) différente de la première séquence.

[0128] On entend désigner dans la présente invention, par l'expression :

« compris entre ... et ... », un intervalle de valeurs dont les bornes mentionnées sont exclues, et « de ... à ... » et « allant de ... à ... », un intervalle de valeurs dont les bornes sont inclues.

## a) Séquence ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C

50

55

[0129] La séquence ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C a par exemple une Tg allant de 40 à 150°C, de préférence supérieure ou égale à 50°C, allant par exemple de 50°C à 120°C, et mieux supérieure ou égale à 60°C, allant par exemple de 50°C à 120°C.

La séquence ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C peut être un homopolymère ou un copolymère.

[0130] Dans le cas où cette séquence est un homopolymère, elle est issue de monomères, qui sont tel(s) que les homopolymères préparés à partir de ces monomères ont des températures de transition vitreuse supérieures ou égales à 40°C. Cette première séquence peut être un homopolymère, constitué par un seul type de monomère (dont la Tg de l'homopolymère correspondant est supérieure ou égale à 40°C).

[0131] Dans le cas où la première séquence est un copolymère, elle peut être issue en totalité ou en partie de un ou de plusieurs monomères, dont a nature et la concentration sont choisies de façon que la Tg du copolymère résultant soit supérieure ou égale à 40°C. Le copolymère peut par exemple comprendre :

des monomères qui sont lel(s) que les homopolymères préparés à partir de ces monomères ont des Tg supérieures ou égales à 40°C, par exemple une Tg allant de 40 à 150 °C, de préférence supérieure ou égale 50°C, allant par exemple de 50°C à 120°C, et mieux supérieure ou égale à 60°C, allant par exemple de 60°C à 120°C, et des monomères qui sont lel(s) que les homopolymères préparés à partir de ces monomères ont des Tg inférieures à 40°C, choisis parmi les monomères ayant une Tg comprise entre 20 à 40°C étou les monomères ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C, par exemple une Tg allant de -100 à 20°C, de préférence inférieure à 15°C, notamment allant de - 80°C à 15°C et mieux inférieur à 10°C, par exemple allant de -60°C à 0°C, à 16°C de 190 lus loin i, [0132] Les monomères dont les homopolymères ont une température de transition vitreuse supérieure ou égale à 40°C sont, de préférence, choisis parmi les monomères suivants, appelés aussi monomères principaux:

les méthacrylates de formule CH<sub>2</sub> = C(CH<sub>3</sub>)-COOR<sub>4</sub>

dans laquelle R<sub>1</sub> représente un groupe alkyle non substitué, linéaire ou ramifié, contenant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'un groupe méthyle, éthyle, propyle ou isobutyle ou R<sub>1</sub> représente un groupe cycloalkyle C<sub>4</sub> à C<sub>14</sub>.

les acrylates de formule CH<sub>2</sub> = CH-COOR<sub>2</sub>

dans laquelle  $R_2$  représente un groupe cycloalkyle en  $C_4$  à  $C_{12}$  tel que l'acrylate d'isobornyle ou un groupe tertio butyle,

les (méth)acrylamides de formule :

$$CH_2 = C$$
  $CO - N$   $R_3$ 

où  $R_7$  et  $R_6$  identiques ou différents représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en  $C_1$  è  $C_{12}$  linéaire ou ramifié, let qu'un groupe -butyle, i-butyle, isopropyle, isohexyle, isooctyle, ou isononyle ; ou  $R_7$  représente H et  $R_7$  représente un groupement 1,1-diméthyl-3-oxobuly

et R' désigne H ou méthyle. Comme exemple de monomères, on peut citer le N-butylacrylamide, le N-t-butylacrylamide, le N-isopropylacrylamide, le N,N-diméthylacrylamide et le N,N-dibutylacrylamide ;

et leurs mélanges.

20

[0133] Des monomères principaux particulièrement préférés sont le méthacrylate de méthyle, le (méth)acrylate d'isobutyle, le

# b) Séquence ayant une Tg inférieure ou égalé à 20°C

[0134] La séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C a par exemple une Tg allant de -100 à 20°C, de préférence inférieure ou égale à 15°C, nolamment allant de -80°C à 15°C et mieux inférieure ou égale à 10°C, par exemple allant de -50°C à 0°C.

[0135] La séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C peut être un homopolymère ou un copolymère.

[0136] Dans le cas où cette séquence est un homopolymère, elle est issue de monomères, qui sont tel(s) que les homopolymères préparés à partir de ces monomères ont des températures de transition vitreuse inférieures ou égales à 20°C. Cette deuxième séquence peut être un homopolymère, constitué par un seul type de monomère (dont la Tg de l'homopolymère correspondant est inférieure ou égale à 20°C).

[0137] Dans le cas où la séquence ayant une Tg inferieure ou égale à 20°C est un copolymère, elle peut être issue en totalité ou en partie de un ou de plusieurs monomères, dont la nature et la concentration sont choisis de façon que la Tg du copolymère résultant soit inférieure ou égale à 20°C.

Elle peut par exemple comprendre

- un ou plusieurs monomères dont l'homopolymère correspondant a une Tg inférieure ou égale à 20°C, par exemple une Tg allant de -100°C à 20°C, de préférence inférieure à 15°C, notamment allant de - 80°C à 15°C et mieux inférieur à 10°C, par exemple allant de -50°C à 0°C et de 10°C.
- un ou plusieurs monomères dont l'homopolymère correspondant a une Tg supérieure à 20°C, tels que les monomères ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C, par exemple une Tg allant de 40 à 150 °C, de préférence supérieure ou égale à 50°C, allant par exemple de 50°C à 120°C, et mieux supérieure ou égale à 60°C, allant par exemple de 60°C à 120°C et l'ou les monomère ayant une Tg comprise entre 20 et 40°C, tels que décrits plus haut.

[0138] De préférence, la séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C est un homopolymère.

[0139] Les monomères dont l'homopolymère a une Tg inférieure ou égale à 20°C sont, de préférence, choisis parmi
les monomères suivants, ou monomère principaux:

- les acrylates de formule CH<sub>2</sub> = CHCOOR<sub>3</sub>;
  - R<sub>3</sub> représentant un groupe alkyle non substitué en C<sub>1</sub> à C<sub>12</sub>, linéaire ou ramifié, à l'exception du groupe tertiobutyle, dans lequel se trouve(nt) éventuellement intercalé(s) un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, N. S.
- les méthacrylates de formule CH<sub>2</sub> = C(CH<sub>3</sub>)-COOR<sub>4</sub>,
  - R<sub>4</sub> représentant un groupe alkyle non substitué en C<sub>8</sub> à C<sub>12</sub> linéaire ou ramifié, dans lequel se trouve(nt) éventuellement intercalé(s) un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi 0. N et S:
  - les esters de vinvle de formule R<sub>c</sub>-CO-O-CH = CH<sub>2</sub>
    - où R5 représente un groupe alkyle en C4 à C12 linéaire ou ramifié ;
  - les éthers d'alcool vinylique et d'alcool en C4 à C12,
  - les N-alkyl en C<sub>4</sub> à C<sub>12</sub> acrylamides, tels que le N-octylacrylamide.
    - et leurs mélanges.

20

35

50

[0140] Les monomères principaux particulièrement préférés pour la séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C sont les acrylates d'alkyles dont la chaîne alkyle comprend de 1 à 10 atomes de carbone, à l'expedition du groupe terriobutyle, tels que l'acrylate de méthyle, l'acrylate d'isobutyle, l'acrylate d'éthyl-2 hexyle et leurs métanges.

# c) Séquence ayant une Tg comprise entre 20 et 40°C

- [0141] La séquence qui a une Tg comprise entre 20 et 40°C peut être un homopolymère ou un copolymère.
- [0142] Dans le cas où cette séquence est un homopolymère, elle est issue de monomères (ou monomère principaux), qui sont tel(s) que les homopolymères préparés à partir de ces monomères ont des températures de transition vitreuse comprises entre 20 et 40°C. Cette première séquence peut être un homopolymère, constitué par un seul type de monomère (dont la To de l'homopolymère correspondant va de 20°C à 40°C).
- [0143] Les monomères dont l'homopolymère a une température de transition vitreuse comprise entre 20 et 40°C sont, de préférence, choisis parmi le méthacrylate de n-butyle, l'acrylate de cyclodécyle, l'acrylate de néopentyle, l'isodécylacrylamide et leurs métances.
  - (0144) Dans le cas où la séquence ayant une Tg comprise entre 20 et 40°C est un copolymère, elle est issue en totalité ou en partie de un ou de plusieurs monomères (ou monomère principaux), dont la nature et la concentration sont choisité de telle sorte que la Tg du copolymère résultant soit comprise entre 20 et 40°C.
  - Avantageusement, la séquence ayant une Tg comprise entre 20 et 40°C est un copolymère Issue en totalité ou en partie :
  - de monomères principaux dont l'homopolymère correspondant a une Tg supérieure ou égale à 40°C, par exemple une Tg allant de 40°C à 150°C, de préférence supérieure ou égale à 50°C, allant par exemple de 50 à 120°C, et mieux supérieure ou égale à 60°C, allant par exemple de 60°C à 12°C, tels que décrits puls haut, et/ou
  - de monomères principaux dont l'homopolymère correspondant a une Tg inférieure ou égale à 20°C, par exemple une Tg allant de -100 à 20°C, de préférence inférieure ou égale à 15°C, notamment allant de -80°C à 15°C et mileux inféreure ou égale à 10°C, par exemple allant de -50°C à 0°C, tels que décrits plus haut.
  - lesdits monomères étant choisis de telle sorte que la Tg du copolymère formant la première séquence est comprise entre 20 et 40°C, . . . . .
- [0146] De préférence, la proportion de la deuxième séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C va de 10 à 85% en poids du polymère, mieux de 20 à 70% et encore mieux de 20 à 50%.

méthacrylate d'isobornyle, l'acrylate de butyle, l'acrylate d'éthyl-2 hexyle et leurs mélanges.

[0147] Chacune des séquences peut néanmoins contenir en proportion minoritaire au moins un monomère constitutif de l'autre séquence.

[0148] Ainsi la première séquence peut contenir au moins un monomère constitutif de la deuxième séquence et inversement.

[0149] Chacune des première et/ou deuxième séquence du polymère séquencé peu(ven)t comprendre, outre les monomères indiqués ci-dessus, un ou plusieurs autres monomères appelés monomères additionnels, différents des monomères incipaux cités précédemment.

La nature et la quantité de ce ou ces monomères additionnels sont choisies de manière à ce que la séquence dans laquelle ils se trouvent ait la température de transition vitreuse désirée.

[0150] Ce monomère additionnel est par exemple choisi parmi :

## les monomères hydrophiles tels que :

 les monomères à insaturation(s) éthylénique(s) comprenant au moins une fonction acide carboxylique ou sulfonique comme par exemple;

l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide crotonique, l'anhydride malèlique, l'acide itaconique, l'acide fumarique, l'acide melèlique, l'acide acrylamidopropanesulfonique, l'acide vinylbenzoïque, l'acide vinyl-phosphorique et les sels de ceux-ci,

- les monomères à insaturation(s) éthylénique(s) comprenant au moins une fonction amine tertiaire comme la 2-vinylpyridine, la 4-vinylpyridine, le méthacrylate de diméthylaminoéthyle, le méthacrylate de diéthylaminoéthyle, le diméthylaminopropyl méthacrylamide et les sels de œux-ci,
  - les méthacrylates de formule CH2 = C(CH3)-COOR6

dans laquelle R<sub>0</sub> représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié, contenant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'un groupe méthyle, éthyle, propyle ou isobutyle, letti groupe alkyle étant substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les groupes hydroxyle (comme le méthacrylate de 2-hydroxyproype), le méthacrylate de 2-hydroxyéthyle) et les atomes d'halogènes (Cl, Br, I, F), tel que le méthacrylate de trifluoroéthyle, les méthacrylates de formule CH<sub>2</sub> =  $\mathbb{C}(R^{-1}, N)$ -CO/R<sub>2</sub>.

R<sub>9</sub> représentant un groupe a lkyle en C<sub>e</sub> à C<sub>12</sub> linéaire ou ramifié, dans lequel se trouve(nt) éventuellement intercalé(s) un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi 0, N et S, ledit groupe alkyle étant substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les groupes hydroxyle et les atomes d'halogènes (Cl, Br, I, F); les acrylates de formule CH<sub>2</sub> = CHCOOR<sub>10</sub>.

 $R_{10}$  représentant un groupe alkyle en  $C_1$  è  $C_2$  linéaire ou ramifié substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les groupes hydroxyle et les atomes d'halogène (Cl,  $B_1$  l et  $F_1$ , let que l'acrylate de 2-hydroxypropyle et l'acrylate de 2-hydroxyéthyle, ou  $R_{10}$  représente un alkyle en  $C_1$  à  $C_{12}$ -O-PDE (polyoxyéthylehe) avec répétition du motif oxyéthylène de 5 à 30 fois, par exemple méthoxy-POE, ou  $R_0$  représente un groupement polyoxyéthylèné comprenant de 5 à 30 motifs d'oxyde d'éthylène

 b) les monomères à insaturation éthylénique comprenant un ou plusieurs atomes de silicium tels que le méthacryloxypropyl triméthoxy silane, le méthacryloxypropyl tris (triméthylsiloxy) silane,

et leurs mélanges.

20

[0151] Des monomères additionnels particulièrement préférés sont l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, le méthacrylate de trifluoroéthyle et leurs mélanges.

[0152] Selon un mode préféré de réalisation, le polymère séquencé est un polymère non siliconé, c'est à dire un polymère exempt d'atome de silicium.

[0153] Ce ou ces monomères additionnels représente(nt) généralement une quantité inférieure ou égale à 30% en poids, par exemple de 1 à 30% en poids, par exemple de 1 à 30% en poids, de préférence encore, de 7 à 15% en poids du poids total des première et/ou deuxième séquences.

[0154] De préférence, chacune des première et deuxième séquences comprend au moins un monomère choisi parmi les esters d'acide (méth)acrylique, et éventuellement au moins un monomère choisi parmi l'acide (méth)acrylique, et leurs mélanges.

[0155] Avantageusement, chacune des première et deuxième séquences du polymère séquencé est issue en totalité d'au moins un monomère choisi parmi l'acide acrylique, les esters d'acide (méth)acrylique, et éventuellement d'au moins un monomère choisi parmi l'acide (méth)acrylique, et et leurs mélanges

[0156] Le polymère séquencé peut être obtenu par polymérisation radicalaire en solution selon le procédé de préparation suivant :

 une partie du solvant de polymérisation est întroduite dans un réacteur adapté et chauffée jusqu'à atteindre la température adéquate pour la polymérisation (typiquement entre 60 et 120°C),

- une fois cette température atteinte, les monomères constitutifs de la première séquence sont introduits en présence d'une partie de l'initiateur de polymérisation.
- au bout d'un temps T correspondant à un taux de conversion maximum de 90%, les monomères constitutifs de la deuxième séquence et l'autre partie de l'initiateur sont introduits.
- on laisse réagir le mélange pendant un temps T' (allant de 3 à 6 h) au bout duquel le mélange est ramené à température ambiante,
  - on obtient le polymère en solution dans le solvant de polymérisation.

[0157] Par solvant de polymérisation, on entend un solvant ou un mélange de solvants. Le solvant de polymérisation peut être choisis notamment parmi l'acétate d'éthyle, l'acétate de butyle, les alcools tels que l'isopropanoi, l'éthanoi, les alcanes aliphatiques tels que l'isopropanoi ou l'isododécane et leurs mélanges. De préférence, le solvant de polymérisation est un mélance acétate de butyle et isopropanoi ou l'isododécane.

[0158] Selon un premier mode de réalisation, le polymère séquencé comprend une première séquence ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C, telle que décrite plus haut au a) et une deuxième séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C, telle que décrite plus haut au b).

ou égale à 20°C, telle que décrite plus haut au b).

[0159] De préférence, la première séquence ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C est un copolymère issu de monomères au sont tels que l'homopolymère préparé à partir de ces monomères a une température de transition

vitreuse supérieure ou égale à 40°C, lels que les monomère décrits plus haut.

Avantageusement, la deuxième séquence ayant une Tg Inférieure ou égale à 20°C est un homopolymère issu de monomères qui sont tel(s) que l'homopolymère préparé à partir de ces monomères a une température de transition vitreuse inférieure ou égale à 20°C, tels que les monomères décrits plus haut.

vitreuse inteneure ou egate a 20°C, teis que les monomeres decrits plus naut.
[0160] De préférence, la proportion de la séquence ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C va de 20 à 90% en poids du polymère, mieux de 30 à 80% et encore mieux de 50 à 70%.

[0161] De préférence, la proportion de la séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C va de 5 à 75% en poids du polymère, de préférence de 15 à 50% et mieux de 25 à 45%.

[0162] Avantageusement, le polymère séquencé peut comprendre :

35

50

- une première séquence de Tg supérieure ou égale à 40°C, par exemple allant de 85 à 115°C, qui est un copolymère acrylate d'isobornyle/méthacrylate d'isobutyle,
- une deuxième séquence de Tg inférieure ou égale à 20°C, par exemple allant de -85 à -55°C, qui est un homopolymère d'acrylate d'éthyl-2 hexyle et
  - une sequence intermediaire qui est un copolymère statistique acrylate d'isobornyle/méthacrylate d'isobutyle/ acrylate d'éthyl-2 hexyle.

[0163] Selon un second mode de réalisation, le polymère séquencé comprend une première séquence syant une température de transition vitteuse (Tg) comprise entre 20 et 40°C, conforme aux séquences décrites au v) et une deuxième séquence syant une température de transition vitreuse inférieure ou égale à 20°C, telle que décrite plus haut au b) ou une température de transition vitreuse supérieure ou égale à 40°C, telle que décrite au a) cl-dessus [0164] De préférence, la proportion de la première séquence syant une Tg comprise entre 20 et 40°C va de 10 à

85% en poids du polymère, mieux de 30 à 80% et encore mieux de 50 à 70%.
[0165] Lorsque la deuxième séquence est une séquence ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C, elle est de préférence présente en une proportion allant de 10 à 85% en poids du polymère, mieux de 20 à 70% et encore mieux

[D166] Lorsque la deuxième séquence est une séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C, elle est de préférence présente en une proportion allant de 10 à 85% en poids du polymère, mieux de 20 à 70% et encore mieux de 20 à 50%.

[0167] De préférence, la première séquence ayant une Tg comprise entre 20 et 40°C est un copolymère issu de monomères qui sont tel(s) que l'homopolymère correspondant a une Tg supérieure ou égale à 40°C et de monomères qui sont tel(s) que l'homopolymère correspondant a une Tg inférieure ou égale à 20°C.

 Avantageusement, la deuxième séquence ayant une Tg inférieure ou égale à 20°C ou ayant une Tg supérieure ou égale à 40°C est un homopolymère.

[0168] Selon une première variante, le polymère séquencé comprend :

- une première séquence de Tg comprise entre 20 et 40°C, par exemple ayant une Tg de 21 à 39°C, qui est un copolymère comprenant acrylate d'isobornyle/méthacrylate d'isobutyle/acrylate d'éthyl-2-hexyle,
- une deuxième séquence de Tg inférieure ou égale à 20°C, par exemple allant de -65 à -35°C, qui est un homo-

polymère de méthacrylate de méthyle et

20

35

- une séquence intermédiaire qui est un copolymère statistique acrylate d'isobornyle /méthacrylate d'isobutyle/ acrylate d'éthyl-2 hexyle.
- [0169] Selon une deuxième variante, le polymère séquencé peut comprendre :
  - une première séquence de Tg supérieure ou égale à 40°C, par exemple allant de 85 à 115°C, qui est un copolymère méthacrylate d'isobornyle/méthacrylate d'isobornyle/méthacrylate d'isobornyle.
  - une deuxième séquence de Tg inférieure ou égale à 20°C, par exemple allant de -35 à -5°C, qui est un homopolymère d'acrylate d'isobutyle et
  - une séquence intermédiaire qui est un copolymère statistique méthacrylate d'isobornyle/méthacrylate d'isobutyle/ acrylate d'isobutyle.

[0170] Selon une troisième variante, le polymère séquencé peut comprendre :

- une première séquence de Tg supérieure ou égale à 40°C, par exemple allant de 60 à 90°C, qui est un copolymère acrylate d'isobomyle/méthacrylate d'isobutyle,
- une deuxième séquence de Tg inférieure ou égale à 20°C, par exemple allant de -35 à -5°C, qui est un homopolymère d'acrylate d'isobutyle et
- une séquence intermédiaire qui est un copolymère statistique acrylate d'isobornyle/méthacrylate d'isobutyle/ acrylate d'isobutyle.

[0171] Dans un mode de réalisation, l'agent filmogène est un polymère organique filmogène soluble dans la phase grasse liquide.

[0172] Lorsque la phase grasse liquide de la composition comprend au moins une huite, l'agent filmogène peut être un polymère soluble dans ladite huite. Dans ce cas, on parie de polymère liposoluble. Le polymère liposoluble peut être d'un type chimique quelconque et peut être notamment choisi parmi.

a) les homopolymères et les copolymères liposolubles et amorphes des oléfines, des cyclooléfines, du butadiène, de l'isoprène, du styrène, des éthers, des esters ou amides vinyliques, des esters ou amides de l'acide (mêth) acrylique conteinant un groupement alkyle en Ct<sub>2.50</sub> linéalier, ramifé ou cyclique, et préférablement amorphes. Les homopolymères et les copolymères ilposolubles préférès sont obtenus à partir de monomères choisis parmi le groupe constitué par le (méth)acrylate dissonotyle, le (méth)acrylate de leuryle, le (méth)acrylate d'isopentyle, le (méth)acrylate de n-butyle, le (méth)acrylate de leuryle, le (méth)acrylate de n-butyle, le (méth)acrylate de leuryle, le (méth)acrylate de leuryle (le (méth)acrylate de leuryle (leuryle) leurylate de leuryle, le copolymère d'acrylate d'alkyleacrylate de cycloalkyle commercialisé par PHOENIX CHEM, sous la dénomination GIOVAREZ AC-5099 ML, et les copolymères de leuryle, les que les des des l'invention, on peut citer le copolymère de VP/laurate de vinyle, le VP/stéarate de vinyle, le polymylpyrroildone (PVP) butylée. de VP/lauryle.

[0173] Comme copolymères liposolubles particuliers, on peut citer :

I) les polymères de silicone-acrylique greffés ayant un squelette siliconé, des greffons acryliques ou ayant un squelette acrylique, les greffons de silicone tels que le produit commercialisé sous la dénomination SA 7 0.5 par 3M et décrit dans les brevets US 5 725 882, US 5 209 924, US 4 972 037, US 4 981 903, US 4 981 902, US 5 468 477, et dans les brevets US 5 219 560 et EP 0 388 562.

 ii) les polymères liposolubles portant des groupements fluorés appartenant à l'une des classes décrites dans le texte ci-dessus, en particulier Fomblin ceux décrits dans les hervet US 5 948 393, les copolymères de (méth) acrylate d'alkyle/(méth)acrylate de perfluoroalkyle décrits dans les brevets EP 0 815 336 et US 5 849 318.

iii) les polymères ou copolymères résultant de la polymérisation ou la copolymérisation d'un monomère éthylénique, comprenant une ou plusieurs liaisons éthyléniques, de préférence conjuguées (ou diènes). Comme polymères ou copolymères résultant de la polymérisation ou la copolymérisation d'un monomère éthylénique, on peut utiliser des copolymères vinyliques, acryliques ou méthacryliques.

Dans un mode de réalisation, l'agent filmogène est un copolymère bloc comprenant au moins un bloc cons-

titué de motifs styrène ou dérivés du styrène (par exemple le méthystyrène, le chlorostyrène ou le chlorométhyjsprène). Le copplymère comprenant au moins un bloc styrène peut être un copolymère diblice qui folite, voire un copolymère multiblice, en étoile ou radial. Le copolymère comprenant au moins un bloc styrène peut comprendre en outre, par exemple, un bloc alkylstyrène (AS), un bloc éthylène/butylène (EB) un bloc éthylèner propylène (EP), un bloc butadien (B), un bloc isoprène (I), un bloc acrylate (A), un bloc méthacrylate (MA) ou une association de ces blocs. Le copolymère comprenant au moins un bloc constitué de moitifs styrène ou dérivés du viène peut étre un copolymère diblico ou triblice, et en particulier du type polystyrène/polysopréne ou polystyrène/polybutadiène, tels que ceux commercialisés ou fabriqués sous la dénomination « Luvitol HSB » par BASF et ceux du type polystyrène/copoly(éthylène-propylène) ou de manière alternative du type polystyrène/copoly(éthylène-plutylàne), tels que ceux commercialisés ou fabriqués sous la marque de fabrique « Kraton » par Shell' Chemical Co. ou Gelled Perméthyl 99A par Penreco, peuvent être utilisés.

40

20

: 35

55

On peut citer par exemple le le Kraton G1650 (SEBS), le Kraton G1651 (SEBS), le Kraton G1652 (SEBS), le Kraton G16572 (SEBS), le Kraton G16572 (SEBS), le Kraton G1701X (SEP), le Kraton G1702X (SEP), le Kraton G1701X (SEB), le Kraton G1701X (SEB), le Kraton G1701X (SEBS), le Kraton G1701X (SEBS), le Celled Opermethyl 99A-755-750, le Celled Permethyl 99A-753-58 (mélange de polymère bloc en étoile et de polymère tribloc), le Gelled Permethyl 99A-753-59 (mélange de polymère bloc en étoile et de polymère tribloc), le Versagel 5970 et le Versagel 5960 de chez Penreco (mélange de polymère re fiblic et de polymère tribloc) le Versagel 5970 et le Versagel 5960 de chez Penreco (mélange de polymère en étoile et de polymère tribloc) le Versagel 5970 et le Versagel 5960 de chez Penreco (mélange de polymère en étoile et de colymère tribloc) et de la Versagel 5970 et le Versagel 5960 de chez Penreco (mélange de polymère en étoile et de colymère tribloc) et la Versagel 5970 et le Versagel 5960 de chez Penreco (mélange de polymère en étoile et de polymère tribloc) et la Versagel 5970 et le Versagel 5970 et

Des copolymères de styrène-méthacrylate peuvent également être utilisés tels que les polymère commercialisés sous les référenceq OS 129880, OS 129881 et OS 84383 de chez Lubrizol (copolymère de styrène-méthacrylate).

[0174] Dans un mode de réalisation, l'agent filmogène est chois i parmi les copolymères d'ester vinylique (et group vinylique) (et group ester et l'ester vinylique) ayant un radical hydrocarboné saturé, linéaire ou ramifié, de 1 à 19 atomes de carbone, lié au carbonyle du groupe ester) et d'au moins un autre monomère qui peut être un ester vinylique (différent de l'ester vinylique déjà présent), une c-oléfine (ayant de 8 à 2 atomes de carbone), un alkylivnjether (dont le groupe alleyl comporte de 2 à 18 atomes de carbone), ou un ester allylique ou méthallylique (ayant un radical hydrocarboné saturé, linéaire ou ramifié, de 1 à 19 atomes de carbone, lié au carbonyle du groupe ester.

Ces copolymères peuvent être partiellement réticulés à l'aide de réticulants qui peuvent être soit du type vinylique, soit du type allylique ou méthallylique, tels que le tétraallyloxyéthane, le divinylbenzène, l'octanedioate de divinyle, le dodécanedioate de divinyle. El foctadécanedioate de divinyle.

Comme exemples de ces copolymères, on peut clier les copolymères : acétate de vinyle/stéarate d'ailyle, l'acchate de vinyle/suarate de vinyle/stéarate d'ailyle, l'acchate de vinyle/suarate de vinyle/stéarate de vinyle, aimethyl-z, 2 pentanoate d'allyle/slavate de vinyle, diméthyl propionate d'allyle/stéarate de vinyle, aimethyl propionate d'allyle/stéarate de vinyle, aimethyl propionate de vinyle, propionate de vinyle, réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle, réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle, réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/stéarate d'allyle, réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/stéarate d'allyle, réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/scadécène-réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/scadécène-réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/scadécène-réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/scadécène-réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/scadécène-réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/scadécène-réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/scadécène-réticulé avec 0,2 % de divinyle benzène, acétate de vinyle/scadécène-réticuléne-ré

Comme polymères filmogènes liposolubles, on peut également citer les copolymères liposolubles, et en particulier œux résultant de copolymérisation d'esters vinyliques ayant de 9 à 22 atomes de carbone ou d'acrylates ou de méthacrylates d'alkyle, les raciacua xilkyles ayant de 10 à 20 atomes de carbone.

De tels copolymères liposolubles peuvent être choisis parmi les copolymères de polystéarate de vinyle, de polystéarate de vinyle réticulé à l'aide de divinylbenzène, de diallyféther ou de phtalate de diallyle, les copolymères de poly(méth)acrylate de stéaryle, de polylaurate de vinyle, de poly(méth)acrylate de lauryle, ces poly(méth)acrylates pouvant être réticulés à l'aide de diméthacrylate de l'éthyène glycol ou de tétraéthyène glycol.

Les copolymères liposolubles définis précédemment sont connus et notamment décrits dans la demande FR-A-232303; ils peuvent avoir un polds moléculaire moyen en poids allant de 2.000 à 500.000 et de préférence de 4.000 à 200.000

Comme exemples de polymères liposolubles pouvant être utilisés dans l'invention, on peut citer les polyalkylènes, les copolymères d'alcènes en C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>, en particulier le polybutène.

b) les polycondensats amorphes et liposolubles, de préférence ne comprenant pas de groupéments donneurs d'interactions hydrogène, en particulier les polyesters alighatiques ayant des chaînes latérales alkyle en  $C_{4.50}$  cu bien les polyesters résultant de la condensation de dimères d'àcides gras, voire les polyesters comprenant usegment siliconè sous la forme d'une séquence, greffon ou groupement terminal, tel que défini dans la demande

de brevet FR 0 113 920.

50

 c) les polysaccharides amorphes et liposolubles comprenant des chaînes latérales alkyl (éther ou ester), en parliculier les alkylcelluloses ayant un radical alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>8</sub> saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié, tel que l'éthylcellulose et la propriocallulos.

Le polymère filmogène peut être choisi en particulier parmi les polymères cellulosiques tels que la nitrocelulose, l'acétate de cellulose, l'acétobutyrate de cellulose, l'acétopropionate de cellulose, l'éthyi cellulose, ou bien encore les polymèrhanes, les polymères acryliques, les polymères vinyliques, les polymylbutyrals, les résines alkydes, les résines issues des produits de condensation d'aldéhyde tels que les résines aryisulfonamide formaldéhyde comme la résine toluène sulfonamide formaldéhyde, les résines aryi-sulfonamide époxy.

Comme polymère filmogène, on peut notamment utiliser la nitrocellulose RS 1/8 sec.; RS ½ sec.; ½ sec.; S 5 sec.; RS 15 sec.; RS 5 sec.; RS 15 sec.; RS 15 sec.; RS 5 sec.; RS 15 se

 d) les résines de silicone, généralement solubles ou gonflables dans les hulles de silicone. Ces résines sont des polymères de polyorganosiloxanes réticulés.

[0175] La nomenclature des résines de silicone est connue sous le nom de "MDTQ", la résine étant décrite en fonction des différentes unités monomériques siloxane qu'elle comprend, chacune des lettres "MDTQ" caractérisant un type d'unité.

La lettre M représente l'unité monofonctionelle de formule (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>SiO<sub>1/2</sub>, l'atome de silicium étant relié à un seul atome d'oxygène dans le polymère comprenant cette unité.

[0176] La lettre D signifie une unité difonctionnelle (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiO<sub>2/2</sub> dans laquelle l'atome de silicium est relié à deux atomes d'oxygène

[0177] La lettre T représente une unité trifonctionnelle de formule (CH<sub>3</sub>)SiO<sub>3/2</sub>.

Dans les motifs M, D, T définis précédemment, au moins un des groupes méthyles peut être substitués par un groupe R différent du groupe méthyle tel qu'un radical hydrocarboné (notamment alkyle) ayant de 2 à 10 atomes de carbone ou un groupe phényl ou blen encore un groupe hydroxyle.

[0178] Enfin, la lettre Q signifie une unité tetrafonctionnelle SiO<sub>4/2</sub> dans laquelle l'atome de silicium est lié à quatre atomes d'hydrogène eux mêmes liés au reste du polymère.

[0179] Divers résines de propriétés différentes peuvent être obtenues à partir de ces différentes unités, les propriétés des ces polymères variant en fonction du type de monomères (ou unités), du type et du nombre de radicaux subsitués, de la longueur de la chaîne polymérique, du degré de ramification et de la taille des chaînes pendantes.
[0180] A litre d'exemple de ces résines silicones, on peut citer:

- les siloxysilicates qui peuvent être des triméthylsiloxysilicate de formule [(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>XSiXO]<sub>x</sub>X(SiO<sub>4/2</sub>)<sub>y</sub> (unités MQ) dans laquelle x et v sont des entiers allant de 50 à 80.
  - les polysilesquioxanes de formule (CH<sub>3</sub>SiO<sub>3/2</sub>), (unités T) dans laquelle x est supérieur à 100 et dont au moins un des radicaux méthyle peut être substitué par un groupement R tel que défini plus haut,
- les polymethylsilsesquioxanes qui sont des polysilsesquioxanes dans lesquels aucun des radicaux méthyle n'est substituté par un autre groupement. De tels polymethylsilsesquioxanes sont décrits dans le document US 5,246,694 dont le contenu est incorporé par référence.

[0181] A titre d'exemples de résines polymethylsilsesquioxanes commercialement disponibles, on peut citer celles qui sont commercialisés :

- par la société Wacker sous la référence Resin MK tels que la Belsil PMS MK : polymère comprenant des unités répétitives CH<sub>3</sub>SiO<sub>3/2</sub> (unités T), pouvant aussi comprendre jusqu'à 1% en poids d'unités (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiO<sub>2/2</sub> (unités D) et présentant un polds moléculaire moyen d'environ 10000.
- par la société SHIN-ETSU sous les références KR-220L qui sont composé d'unités T de formule CH<sub>3</sub>SIO<sub>3/2</sub> et ont des groupes terminaux Si-OH (silanol), sous la référence KR-242A qui comprennent 98% d'unités T et 2% d'unités diméthyle D et ont des groupes terminaux Si-Ohu encor sous la référence KR-251 comprenant 88% d'unités T et 12% d'unités dimethyl D et ont des groupes terminaux Si-OH.

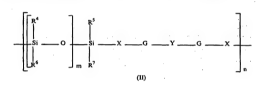
[0182] Comme résines siloxysilicates, on peut clier les résines trimethylsiloxysilicate (TMS) éventuellement sous forme de poudres. De telles résines sont commercialisées sous la référence SR1000 par la société General Electric ou sous la référence TMS 803 par la société Wacker. On peut encore citer les résines timéthylsiloxysilicate commercialisées dans un solvant tel que la cyclomethicone, vendues sous la dénomination "KF-7312J" par la société Shin-Etsu. "DC 749." "DC 593" are la société Shin-Etsu." "DC 749." "DC 74

e) Les polyamides siliconés du type polyorganosiloxane tels que ceux décrits dans les documents US-A-5 874 069. US-A-5.919.441, US-A-6.051.216 et US-A-5.981.680.

[0183] Selon l'invention, ces polymères siliconés peuvent appartenir aux deux familles suivantes :

- des polyorganosiloxanes comportant au moins deux groupes capables d'établir des interactions hydrogène, ces deux groupes étant situés dans la chaîne du polymère, et/ou
- des polyorganosiloxanes comportant au moins deux groupes capables d'établir des interactions hydrogène, ces deux groupes étant situés sur des greffons ou ramifications.

Les polymères comportant deux groupes capables d'établir des interactions hydrogène dans la chaîne du polymère peuvent être des polymères comprenant au moins un motif répondant à la formule :



dans laquelle :

20

1) R4, R5, R6 et R7, identiques ou différents, représentent un groupe choisi parmi :

les groupes hydrocarbonés, linéaires, ramifiés ou cycliques, en C<sub>1</sub> à C<sub>40</sub>, saturés

ou insaturés, pouvant contenir dans leur chaîne un ou plusieurs atomes d'oxygène, de soufre et/ou d'azote, et pouvant être substitués en partie ou totalement par des atomes de fluor,

- les groupes aryles en C<sub>6</sub> à C<sub>10</sub>, éventuellement substitués par un ou plusieurs groupes alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>4</sub>.
- les chaînes polyorganosiloxanes contenant ou non un ou plusieurs atomes d'oxygène, de soufre et/ou d'azote,

 les X, identiques ou différents, représentent un groupe alkylène di-yle, linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub> à C<sub>30</sub>, pouvant contenir dans sa chaîne un ou plusieurs atomes d'oxygène et/ou d'azote.

3) Y est un groupe divalent alitylène linéaire ou ramifié, anylène, cycloalitylène, alitylarylène ou anylalitylène, saturé ou insaturé, en C, 1 à C<sub>50</sub>, pouvant comporter un ou plusieurs atomes d'oxygéne, de soufre et/lou d'azote, et/ou porter comme substituant l'un des atomes ou groupes d'atomes suivants: fluor, hydroxy, cycloalityle en C, a C<sub>5</sub>, et/ou, phényle éventuellement substitué par 1 à 3 groupes atkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>3</sub>, alityle en C, a C<sub>4</sub>, a alityle en C, a C<sub>5</sub>, a C<sub>6</sub>, a C<sub>6</sub>, a C<sub>6</sub>, a C<sub>7</sub>, a C<sub>7</sub>

4) Y représente un groupe répondant à la formule :

dans laquelle

- T représente un groupe hydrocarboné trivalent ou tétravalent, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, en C<sub>3</sub> à C<sub>2</sub> éventuellement substitué par une chaîne polyorganosiloxane, et pouvant contenir un ou plusieurs atomes choisis parmi O, N et S.
- ou T représente un atome trivalent choisi parmi N. P et Al. et
- Rê représente un groupe alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>50</sub>, linéaire ou ramifié, ou une chaîne polyorganosiloxane, pouvant comporter un ou plusieurs groupes ester, amide, uréthane, thiocarbamate, urée, thiourée et/ou sulfonamide qui peut être lié ou non à une autre châine du polymère.
  - 5) les G, identiques ou différents, représentent les groupes divalents choisis parmi :

où R9 représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle, linéaire ou ramifié, en C1 à C20, à condition

qu'au moins 50% des R<sup>9</sup> du polymère représente un atome d'hydrogène et qu'au moins deux des groupes G du polymère soient un autre groupe que :

6) n est un nombre entier allant de 2 à 500, de préférence de 2 à 200, et m est un nombre entier allant de 1 à 1000, de préférence de 1 à 700 et mieux encore de 6 à 200.

Selon l'invention, 80% des R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> et R<sup>7</sup>, du polymère sont choisis de préférence parmi les groupes méthyle, éthyle, phényle et 3,3,3-trifluoropropyle.

[0184] Selon l'invention, Y peut représenter divers groupes divalents, comportant éventuellement de plus une ou deux valences libres pour établir des liaisons avec d'autres motifs du polymère ou copolymère. De préférence, Y représente un groupe chois la parmi :

- a) les groupes alkylène linéaires en C<sub>1</sub> à C<sub>20</sub>, de préférence en C<sub>1</sub> à C<sub>10</sub>,
- b) les groupes alkylène ramifiés pouvant comporter des cycles et des insaturations non conjuguées, en C<sub>30</sub> à C<sub>56</sub>.
- c) les groupes cycloalkylène en C5-C6,

10

15

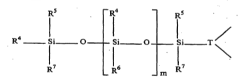
25

20

50

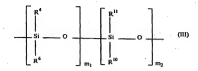
55

- d) les groupes phénylène éventuellement substitués par un ou plusieurs groupes alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>40</sub>,
- e) les groupes alkylène en C1 à C20, comportant de 1 à 5 groupes amides,
- f) les groupes alkylène en C<sub>1</sub> à C<sub>20</sub>, comportant un ou plusieurs substituants, choisis parmi les groupes hydroxyle, cycloalcane en C<sub>3</sub> à C<sub>8</sub>, hydroxyalkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>3</sub> et alkylamines en C<sub>1</sub> à C<sub>6</sub>.
- g) les chaînes polyorganosiloxane de formule :



dans laquelle R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, T et m sont tels que définis ci-dessus, et h) les chaînes polyorganosiloxanes de formule :

[0185] Les polyorganosiloxanes de la seconde famille peuvent être des polymères comprenant au moins un motif répondant à la formule (III) :



#### dans laquelle

25

- R4 et R6, identiques ou différents, sont tels que définis ci-dessus pour la formule (II).
  - R<sup>10</sup> représente un groupe tel que défini ci-dessus pour R<sup>4</sup> et R<sup>5</sup>, ou représente le groupe de formule -X-G-R<sup>12</sup> dans laquelle X et G sont tels que définis ci-dessus pour la formule (II) et R<sup>12</sup> représente un atome d'hydrogène ou un groupe hydrocarboné, linéaire, ramifé ou cyclique, saturé ou insaturé, en C<sub>1</sub> à C<sub>50</sub> comportant éventuellement dans sa chaîne un ou plusieurs atomes choisis parmi O, S et N, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes de fluor et dou un ou plusieurs groupes altyle en C, à C, and controllement substitué par un ou plusieurs groupes altyle en C, à C, and controllement substitué par un ou plusieurs groupes altyle en C, à C, and controllement substitué par un ou plusieurs groupes altyle en C, à C, and controllement substitué par un ou plusieurs groupes altyle en C, à C, and controllement substitué par un ou plusieurs groupes altyle en C, à C, and controllement substitué par un ou plusieurs de l'experiment substitué par un ou plusieurs groupes altyle en C, à C, and controllement substitué par un ou plusieurs de l'experiment substitué par un ou plusieurs de l'experiment substitué par un ou plusieurs de l'experiment substitué par un ou plusieurs groupes altyle en C, à C, and controllement substitué par un ou plusieurs de l'experiment de l'experiment substitué par un ou plusieurs de l'experiment de l'experiment substitué par un ou plusieurs de l'experiment de
- R<sup>11</sup> représente le groupe de formule -X-G-R<sup>9</sup> dans laquelle X, G et R<sup>12</sup> sont tels que définis ci-dessus.
- m<sub>1</sub> est un nombre entier allant de 1 à 998, et
- m<sub>2</sub> est un nombre entier allant de 2 à 500.

Selon l'invention, le polymère utilisé, peut être un homopolymère, c'est-à-dire un polymère comportant plusieurs motifs identiques, en particulier des motifs de formule (II) ou de formule (III).

Selon l'invention, on peut aussi utiliser un polymère constitué par un copolymère comportant plusieurs motifs de formule (II) différents, c'est-à-dire un polymère dans lequel l'un au moins des R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, X, G, Y, m et n est différent dans l'un des motifs de commune (III), dans lequel l'un au moins des R<sup>4</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup>, m, et m<sub>2</sub> est différent dans l'un au moins des motifs.

On peut encore utiliser un copolymère comportant au moins un motif de formule (II) et au moins un motif de formule (III), les motifs de formule (III) pouvant être identiques ou différents les uns des autres.

Selon une variante, on peut encore utiliser un copolymère comprenant de plus au moins un moilf hydrocarboné comportant deux groupes capables d'établir des interactions hydrogènes cholsis parmi les groupes ester, amide, sur fonamilde, carbamate, thiocarbamate, urée, uréhane, hiourée, oxamido, guanidino, biguanidino et leurs combinaiense:

Ces copolymères peuveni être des copolymères blocs, des copolymères sêquencés ou des copolymères greifés.

[0186] Selon l'invention le polymère filmogène peut être un solide insoluble dans la phase grasse de la composition à une température ambiante, par exemple, d'environ 25°C. Le polymère est également insoluble dans la phase grasse à sa température de ramollissement, à l'inverse d'une cire même d'origine polymérique qui est elle soluble dans la phase organique liquide (où phase grasse) à sa température de fusion. En ce sens, le polymère n'est pas une cire.

[0187] La composition selon l'invention comprend avantageusement au moins une dispersion stelo de particules de polymère essentiellement sphériques d'un ou plusieurs polymères, dans une phase grasse physiologiquement acceptable.

[0188] Ces dispersions peuvent notamment se présenter sous forme de nanoparticules de polymères en dispersion stable dans ladite phase organique liquide. Les nanoparticules sont de préférence d'une taille moyenne comprise entre 5 et 800 nm, et mieux entre 50 et 500 nm. Il est toutefois possible d'obtenir des tailles de particules de polymère allant jusqu'à 1µm.

[0189] De préférence, les particules de polymères en dispersion sont insolubles dans les alcools hydrosolubles tels que, par exemple. l'éthanol.

[0190] Les polymères en dispersion utilisables dans la composition de l'invention ont de préférence un poids moléculaire de l'ordre de 2000 à 10 000 000 g/mol, et une Tg de -100°C à 300°C et mieux de -50° à 100°C, de préférence de -10°C à 50°C.

[0191] Il est possible d'utiliser des polymères filmifiables, de préférence ayant une Tg basse, inférieure ou égale à la température de la peau et notamment inférieure ou égale à 40°C.

[0192] Parmi les polymères filmogènes, on peut citer des homopolymères ou des copolymères radicalaires, acryliques ou vinyliques, de préférence ayant une Tg inférieure ou égale à 40°C et notamment allant de -10° à 30°C, utilisés

seul ou en mélange.

. 35

[0193] Par polymère radicalaire, on entend un polymère obtenu par polymérisation de monomères à insaturation notamment éthylénique, chaque monomère étant susceptible de s'homopolymériser (à l'inverse des polycondensats). Les polymères radicalaires peuvent être notamment des polymères, ou des copolymères, vinyliques, notamment des notamment des polymères acryliques.

[0194] Les polymères acryliques peuvent résulter de la polymérisation de monomères à insaturation éthylénique

ayant au moins un groupement acide et/ou des esters de ces monomères acides et/ou des amides de ces acides. 
[0195] Comme monomère porteur de groupement acide, on peut utiliser des acides carboxyliques insaturés a, βéthyléniques tels que l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide crotonique, l'acide maléique, l'acide intervente de l'acide (méth)acrylique et l'acide crotonique, et plus préférentiellement l'acide (méth)acrylique (1966). 
[On utilise de préférence l'acide (méth)acrylique et l'acide crotonique, et plus préférentiellement l'acide (méth)acrylique (encore appelé les (méth)acrylates dayle, comme les (méth)acrylates d'alkyle, en particulier d'alkyle et C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>, de préférence en C, -C<sub>6</sub>, les (méth)acrylates d'ayle, en particulier d'ayle or C<sub>6</sub>-C<sub>70</sub>, les (méth)acrylates d'ayle, et plus d'avle, et p

[0197] Les esters de l'acide (méth)acrylique particulièrement préférés sont les (méth)acrylates d'alkyle.

[0198] Comme polymère radicalaire, on utilise de préférence les copolymères d'acide (méth)acrylique et de (méth) acrylate d'alkyle, notamment d'aikyle en G<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>. Plus préférentiellement, on peut utiliser les acrylates de méthyle éventuellement copolymérisés avec l'acide acrylique.

[0199] Comme amides des monomères acides, on peut clier les (méth)acrylamides, et notamment les N-alkyl (méth) acrylamides, en particulier d'alkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub> tels que le N-éthyl acrylamide, le N-i-butyl acrylamide, le N-cotyl acrylamide; les N- dialkyl (C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>) (méth)acrylamides.

[0200] Les polymères acryliques peuvent également résulter de la polymérisation de monomères à insaturation éthylénique ayant au moins un groupe amine, sous forme libre ou bien partiellement ou totalement neutralisée, ou bien encore partiellement ou totalement qualernisée. De tels monomères peuvent être par exemple le (méthylacrylate de diméthylaminoéthyle, le méthacrylamide de diméthylaminoéthyle, la vinylamine, la vinylpyridine, le chiorure de diallyldiméthylammonium.

[0201] Les polymères vinyliques peuvent également résulter de l'homopolymérisation ou de la copolymérisation d'au moins un monomère choisi parmi les esters vinyliques et les monomères styrèniques. En particulier, ces monomères peuvent être polymérisés avec des monomères acides et/ou leurs estres et/ou leurs atimides, tels que ceux mentionnés précédemment. Comme exemple d'esters vinyliques, on peut citer l'acétate de vinyle, le propionate de vinyle, le nécédecanoate de vinyle, le propionate de vinyle, le benzoate de vinyle, le propionate de vinyle, le propionate de vinyle et le t-butyl benzoate de vinyle. Comme monomères styréniques, on peut citer le styréne et l'alpha-méthyl styrène.

[0202] La liste des monomères donnée n'est pas limitative et il est possible d'utiliser tout monomère connu de l'homme du mêtier entrant dans les catégories de monomères acryliques et vinyliques (y compris les monomères modifiés per une chaîne siliconée).

[0203] Comme autres monomères vinyliques utilisables, on peut encore citer :

- la N-vinylpyrrolidone, la vinylcaprolactame, les vinyl N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) pyrroles, les vinyl-oxazoles, les vinyl-thiazoles, les vinylpyrimidines, les vinylimidazoles.
- les oléfines tels que l'éthylène, le propylène, le butylène, l'isoprène, le butadiène.

[0204] Le polymère vinyilque peut être réticulé à l'aide d'un ou plusieurs monomères difonctionnels, notamment comprenant au moins deux insaturations éthyléniques, tel que le diméthacrylate d'éthylène glycoi ou le phtalate de dialiyle.

[0205] De façon non limitative, les polymères en dispersion de l'invention peuvent être choisis parmi, les polymères ou copolymères suivants : polyuréthanes, polyuréthanes, polyeters polyuréthanes, polyeters polyuréthanes, polyeters polyeters arbon, polyeters a

[0206] Le ou les polymères en dispersion dans la phase grasse peuvent représenter en matière sèche de 5 à 40% du poids de la composition, de préférence de 5 à 35 % et mieux de 8 à 30%.

[0207] Selon un mode de mise en oeuvre, les particules de polymère en dispersion sont stabilisées en surface par un stabilisant solide à températive ambiante. Dans ce cas, la quantité en matière sèche de la dispersion représente la quantité totale de polymère + stabilisant, sachant que la quantité de polymère ne peut être inférieure à 5%.

[0208] Les particules de polymère sont de préférence stabilisées en surface grâce à un stabilisant, qui peut être un

polymère séquencé, un polymère greffé, et/ou un polymère statistique, seul ou en mélange. La stabilisation peut être effectuée par tout moyen connu, et en particulier par ajout direct du polymère stabilisant lors de la polymèrisation.

[0209] Le stabilisant peut être également présent dans le mélange avant polymèrisation du polymère. Toutefois, il est également possible de l'ajouter en continu, notamment lorsqu'on ajoute également les monomères en continu.

- [0210] On peut utiliser 2-30% en poids de stabilisant par rapport au mélange initial de monomères, et de préférence 5-20% en poids.
  - [0211] Lorsqu'on utilise un polymère greffé et/ou séquencé en tant que stabilisant, on choisit le solvant de synthèse de telle manière qu'au moins une partie des greffons ou séquences dudit polymère-stabilisant soit soluble dans ledit solvant, l'autre partie des greffons ou séquences n'y étant pas soluble. Le polymère-stabilisant soit soluble dans le solvant des vibres. De plus, on choisit de préférence un stabilisant dont les séquences ou greffons insolubles présentent une certaine affinité pour le polymère formé lors de la polymérisation.
- [0212] Parmi les polymères greffés, on peut citer les polymères siliconés greffés avec une chaîne hydrocarbonée ; les polymères hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée.
- 15 [0213] Ainsi on peut utiliser des copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganositiscane et au moins un bloc d'un polymère radicialire, comme les copolymères greffés de type acrylique/ silicone qui peuvent être employés notamment lorsque le millieu non aqueux est silicone.
- [0214] On peut aussi utiliser des copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganositoxane et au moins d'un polyèther. Le bloc polyorganosityane peut être notamment un polydiméthylol siloxane ou bien encore un poly altkyl(C<sub>2</sub>-C<sub>14</sub>) méthyl siloxane; le bloc polyèther peut être un poly altkylen en C<sub>2</sub>-C<sub>16</sub>, en particulier, on peut utiliser les diméthicones copolyol en des altkyl (C<sub>2</sub>-C<sub>14</sub>) diméthicones copolyol et les que ceux vendu sous la dénomination "Dow Corning 2526" par la société Dow Corning, les lauryl méthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "Dow Corning Q2-5200 par la société Dow Corning (Dow Corning Q2-5200 par la société Dow Corning Les lauryl méthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "Dow Corning Q2-5200 par la société Dow Corning".
- [0215] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés, on peut citer aussi ceux comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation d'au moins un monomère éthylénique, à une ou plusieurs liaisons éthyléniques éventuellement conjuguées, comme l'éthyléniques et les que le buatidiène et l'sopréne, et d'au moins un bloc d'un polymère vinylique et mieux styrénique. Lorsque le monomère éthylénique comporte plusieurs liaisons éthyléniques éventuellement conjuguées, les insaturations éthyléniques résiduelles après la polymèrisation sont généralement hydrogénes. Ainsi, de façon connue, la polymérisation de l'isoprène conduit, après hydrogénation, à la formation de bloc éthylène-propylène, et la polymérisation de bluc éthylène de polystyrène/polyisoprène (SI), polystyrène/polybutadiène (SB) tels que ceux vendus sous le nom de LuviTOL
- HSB' par BASF, du type polystyrène/copoly(éthylène-propylène) (SEP) tels que ceux vendus sous le nom de 'Kraton' b par Shell Chemical Co ou encore du type polystyrène/copoly(éthylène-butylène) (SEB). EKraton Gresses, le Kraton G1650 (SEBS), le Kraton G1701X (SEP), le Kraton G1726X (SEB), le Kraton D-1101 (SBS), le Kraton D-1102 (SBS), le Kraton D-1107 (SIS). Les polymères de vinde de l'appelés des copolymères de dilens hydrogénés ou non. (0216) On peut aussi utiliser les Gelled Permethyl 99A-750, 99A-753-59 et (99A-753-58 (mèlanges)).
- (24 Te) On peur aussi unitier les Gellet Permeinny 1947-704, 1947-703-58 et 1947-753-58 (mélange de tribloc et de polymère en étoile); Versagel 5960 de chez Penreco (tribloc + polymère en étoile); OS129880, OS129881 et OS84383 de chez Lubrizol (copolymère styrène/méthacrylate).
  - [0217] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation d'au moins un monomère éthylénique à une ou plusieurs llaisons éthyléniques et d'au moins un bloc d'un polymère acrylique, on peut citer les copolymères bi- ou triséquencés poly(méthylacrylate de méthyle)/polyisobutylène ou les copolymères greffés à squelette polyméthylacrylate de méthyle) et à greffons polyisobutylène.
    - [0218] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation d'au moins un monomère éthylénique à une ou plusieurs liaisons éthyléniques et d'au moins un bloc d'un polyéther lei qu'un polyklylène en C<sub>2</sub>-C<sub>16</sub> (polyéthyléné et/ou polyoxypropylèné notamment), on peut citer les copolymères biou triséquencés polyoxyéthyléne/polyioutaidiene ou polyoxyéthyléne/polyisobutylène.
  - [0219] Lorsqu'on utilise un polymère statistique en tant que stabilisant, on le choisit de manière à ce qu'il possède une quantité suffisante de groupements le rendant soluble dans le solvant de synthèse envisagé.
  - [0220] On peut ainsi employer des copolymères à base d'acrylates ou de méthacrylates d'aikyle issus d'alcools en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, et d'acrylates ou de méthacrylates d'aikyle issus d'alcools en C<sub>8</sub>-C<sub>30</sub>. On peut en particulier citer le copolymère méthacrylate de stéaryleméthacrylate de méthyle.
- 55 [0221] Lorsque le solvant de synthèse du polymère est apolaire, il est préférable de choisir en tant que stabilisant, un polymère apportant une couverture des particules la plus complète possible, plusieurs chaînes de polymères-stabilisants venant alors s'adsorber sur une particule de polymère obtenu par polymérisation.
  - [0222] Dans ce cas, on préfère alors utiliser comme stabilisant, soit un polymère greffé, soit un polymère séquencé,

de manière à avoir une meilleure activité interfaciale. En effet, les séquences ou greffons insolubles dans le solvant de synthèse apportent une couverture plus volumineuse à la surface des particules.

[0223] Lorsque le solvant de synthèse comprend au moins une hulle de silicone, l'agent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyèther ou d'un polyester comme les blocs polyoxypropyléné et/ou oxyéthyléné.

[0224] Lorsque le solvant de synthèse ne comprend pas d'huile de silicone, l'agent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par :

- (a) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyéster.
  - (b) les copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alkyle issus d'alcools en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alkyle issus d'alcools en C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>.
  - (c) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation d'au moins un monemér éthylénique, à liaisons éthyléniques conjuguées, et au moins un bloc d'un polymère vinylique ou acrifique ou d'un polyèther ou d'un polyètestro, ou leurs métandes.

[0225] De préférence, on utilise des polymères dibloc comme agent stabilisant.

. 20

an

[0226] Le polymère filmogène liposoluble ou en dispersion dans une phase grasse peut également être utilisé en une quantité allant de 0.01% à 20% (en matière active) par rapport au poids total de la composition, tel que par exemple de 1% à 10%, le cas échéant.

[0227] Selon un autre mode de réalisation, le polymère filmogène peut être choisi parmi les dispersions aqueuses de particules polymères, dans le cas où la composition selon l'invention comprend une phase aqueuse.

[0228] La dispersion aqueuse comprenant un ou plusieurs polymères filmogènes peut être préparée par l'homme de l'art sur la base de ses connaissances générales, en particulier par une polymérisation en émulsion ou par une mise en dispersion du polymère précédemment formé.

[0229] Parmi les polymères filmogènes pouvant être utilisés dans le composition selon la présente invention, on peut citer les polymères synthétiques du type polycondensat ou du type radical, les polymères d'origine naturelle, et des mélances de ceux-ci.

[0230] Parmi les polycondensats, on peut également citer les polyuréthanes anioniques, cationiques, non ioniques ou amphotères, les polyuréthane-acryliques, les polyuréthanes-polyvin/plyrrollidones, les polyester-polyuréthanes, les polyéther-polyuréthanes, les polyurées, les polyurées/polyuréthanes, et des mélanges de ceux-ci.

[0231] Les polyuréthanes peuvent être par exemple un copolymère de polyuréthane aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique, de polyuréthane ou de polyurée comprenant, seul ou en tant que mélance :

- au moins une séquence d'origine polyester linéaire ou ramifiée, aliphatique et/ou cycloaliphatique et/ou aromatique, et/ou
- au moins une séquence d'origine polyéther aliphatique et/ou cycloaliphatique et/ou aromatique, et/ou
- au moins une séquence siliconée, substituée ou non substituée, ramifiée ou non ramifiée, par exemple de polydiméthylsiloxane ou de polyméthylohénylsiloxane, et/ou
- au moins une séguence comprenant des groupements fluorés.

[0232] Les polyuréthanes tels que définis dans l'invention peuvent également être obtenus à partir de polyesters ramifiés ou non ramifiés ou à partir d'alkydes comprenant des hydrogènes mobiles qui sont modifiés au moyen d'une polyaddition avec un discorpanate et un composé co-réactif bifonctionnel organique (par exemple dihydro, diamino ou hydroxy-amino), comprenant en outre soit un groupement carboxylate ou acide carboxylique, soit un groupement sulfonate ou acide sulfonique, voire un groupement amine tertiaire neutralisable ou un groupement ammonium quaternaire.

[0233] On peut également citer les polyesters, les polyesteramides, les polyesters à chaîne grasse, les polyamides et les résines d'époxyester.

[0234] Les polyesters peuvent être obtenus de manière connue au moyen de la polycondensation de diacides ainphatiques ou aromatiques avec des diols aliphatiques ou aromatiques ou avec des polyols. L'acide succinique, l'acide glutarique, l'acide adipique, l'acide pimétique, l'acide subérique ou l'acide sébacique peuvent être utilisés comme diacides aliphatiques. L'acide téréphtalique ou l'acide isophtalique, voire un dérivé tel que l'anhydride phtalique, peuvent être utilisés comme diacides aromatiques. L'éthylène glyocol, le propylène glyocol, le distrybène glyocol, glycol, le cyclohexanediméthanol et le 4.4-N-(1-méthylpropylidène)bisphénol, peuvent être utilisés comme diols aliphatiques. Le glycérol, le pentaérythritol, le sorbitol et le triméthylopiropane peuvent être utilisés comme polyols. (0235) Les oblevesteramides peuvent être obtenus de manière analoque aux polyesters, au moyen de la polycon-

[0235] Les polyesteramides peuvent etre obtenus de manière analogue aux polyesters, au moyen de la polycon

densation de diacides avec des diamines ou des aminoalcools. L'éthylènediamine, l'hexaméthylènediamine, et la métaou para-phénylènediamine peuvent être utilisées comme diamine. La monoéthanolamine peut être utilisée comme aminoalcool.

- [0236] Comme monomère portant un groupement anionique pouvant être utilisé pendant la polycondensation, on peut citer par exemple, l'acide diméthylolpropionique, l'acide timellitique ou un dérivé tel que l'anhydride trimellitique, le sel de sodium de l'acide 3-sulfopentanediol et le sel de sodium de l'acide 5-sulfo-1,3-benzènedicarboxylique. Les polyesters ayant une chaîne grasse peuvent être obtenus par l'intermédiaire de l'utilisation de diols ayant une chaîne grasse lors de la polycondensation. Les résines d'époxyester peuvent être obtenues par la polycondensation d'acides gras avec un condensat au niveau des extrémités a\_o-diépoxy.
  - [0237] Les polymères radicalaires peuvent être en particulier les polymères ou les copolymères acryliques et/ou vinyliques. Les polymères à radical anionique sont préférés. Comme monomère portant un groupement anionique pouvant être utilisé lors de la polymérisation radicalaire, on peut citer l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide crotonique, l'anhydride maléique et l'acide 2-acrylamido-2-méthylpropanesutfonique.
- [0238] Les polymères acryliques peuvent résulter de la copolymérisation de monomères choisis parmi les esters et/ ou les amides de l'acide acrylique ou de l'acide méthacrylique. Comme exemples de monomères du type seter, on peut clier le méthacrylate de méthyle, le méthacrylate d'éthyle, le méthacrylate de buyle, le méthacrylate de soutyle, le méthacrylate de 2-éthylhexyle et le méthacrylate de lauryle. Comme exemples de monomères du type amide, on peut clier le N-buyluarylamide et le N-boyluarylamide.
- [0239] On utilise de préférence les polymères acryliques oblenus par la copolymérisation de monomères à insaturation éthylénique contenant des groupements hydrophiles, préférablement de nature non ionique, tels que l'acrylate d'hydroxyéthyle, l'acrylate de 2-hydroxypropyle, le méthacrylate d'hydroxyéthyle et le méthacrylate de 2-hydroxypropyle.
- [0240] Les polymères vinyiliques peuvent résulter de l'homopolymérisation ou de la copolymérisation de monomères choisis parmi les esters vinyiliques, le styrème ou le butadiène. Comme exemples d'esters vinyiliques, on peut citer l'acétate de vinyle, le néodécanoate de vinyle, le pivalet de vinyle, le peuracet de vinyle, et le ri-butyle et le ri-butyle et le ri-butyle et le ri-butyle et le ri-butyle. [0241] On peut également utiliser des copolymères d'acrylique/silicone, voire des copolymères de nitrocellulose/acrylique.
- [0242] On peut également citer les polymères résultant de la polymérisation radicalaire d'un ou plusieurs monomères radicalaires, à l'intérieur et/ou partiellement à la surface de particules préexistantes d'au moins un polymère choisi parmi le groupe constitué par les polyuréthanes, les polyurées, les polyesters, les polyesteramides et/ou les alkydes. Ces polymères sont généralement appelés « polymères hybrides ».
  - [0243] Lorsqu'une dispersion aqueuse de particules polymères est utilisée, la teneur en matière sèche de ladite dispersion aqueuse peut être de l'ordre de 3 à 60% en poids, et préférablement de 10 à 50%.
- [0244] La taille des particules polymères en dispersion aqueuse peut être comprise entre 10 et 500 nm, et elle est préférablement comprise entre 20 et 150 nm, permettant l'obtention d'un film ayant un brillant notable. Cependant, on peut utiliser des tailles de particules allant jusqu'à un micron.
  - [0245] Comme dispersion aqueuse de polymère filmogène, on peut utiliser les dispersions acryliques vendues sous les dénominations « Neocryl XK-90® », « Neocryl A-1070® », « Neocryl A-1079® », « Neocryl A-1079® », « Neocryl A-1079® » et « Neocryl A-523® » par la société AVECIA-MECRESINS, « Dow Latex 432® » par la société DAITO KASEY KOGYO; « Syntran 5760 » par la société Interpolymer ou encore les dispersions aqueuses de polyrethane vendues sous les dénominations « Neorez R-981® » et « Neorez R-974® » par la société AVECIA-MECRESINS, les « Avalure UR-405® », « Avalure UR-410® », « Avalure UR-410® », « Avalure UR-450® », « Sancure 875® », « Sancure 876® », « Sancure 878® » et « Neorez R-981® » et « Neorez R-974® » par la société AVECIA-MECRESINS, les « Avalure UR-405® », « Aval
- 2050® » par la société GOODRICH, « Impranil 85® » par la société BAYER, «Aquameré H-1511® » par la société HYDROMER; les sulfopdiyesters vendus sous le nom de marque « Eastman AQ® » par la société EASTMAN CHE-MICAL PRODUCTS, les dispersions vinyliques comme le « Mexomère PAM », les dispersions aqueuses de polyvinyl acétate comme le « Vinybran® » de la société Nisshin Chemical ou celles commercialisées par la société UNION CARBIDE, les dispersions aqueuses de terpolymère vinyl pyroridione, diméthylaminopropyi méthacrylamide et chio-rure de lauryldiméthylpropyimethacrylamidoammonium telles que le Styleze W-d'ISP, les dispersion aqueuse de polymère hybrides polyuréthane/polyacryliques telles que celles commercialisées sous les références « Hybridud'» par la société AIR PRODUCTS ou « Duromer ® » de NATIONAL STARCH, les dispersions type core/shell : par exemple celles commercialisées par la société ATOFINA sous la référence Kynar ( core : fluoré -shell : acrylique) ou encore ceux décrits dans le document US 5 188 899 (core : silice shell : silicene) et leurs mélanges.
- [0246] Dans le cas où la composition comprend une phase aqueuse, le polymère filmogène peut être un polymère hydrosoluble. Le polymère hydrosoluble est donc solubilisé dans la phase aqueuse de la composition.
  - [0247] Parmi les polymères filmogènes hydrosolubles, on peut citer les polymères cationiques suivants :
    - (1) les polymères ou copolymères acryliques, tels que les polyacrylates

ou les polyméthacrylates; les copolymères de la famille (1) peuvent contenir en outre ûn ou plusieurs motifs dérivant de comonomères pouvant être choisis parmi la famille des acrylamides, des méthacrylamides, des diacétoneacrylamides, des acrylamides et méthacrylamides substitués sur l'azote par des alkyles inférieurs, des acides acrylique ou méthacrylique ou des esters de ceux-ci, des vinyllactames tels que la vinylpyrrolidone ou le vinylcaprolactame, des esters vinyliques.

Ainsi, parmi ces copolymères de la famille (1), on peut citer :

- les copolymères d'acrylamide et de méthacrylate de diméthylaminoéthyle quaternisés par le sulfate de diméthyle, ou par un halogénure de diméthyle tel que celui commercialisé sous la dénomination HERCOFLOC par la société HERCULES.
- le copolymère d'acrylamide et de chlorure de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium décrit, par exemple, dans la demande de brevet EP-A-0 809 76 et commercialisé sous la dénomination BINA QUAT P 100 par la société CIBA GFIGY
- le copolymère d'acrylamide et de méthosulfate de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium commercialisé sous la dénomination RETEN par la société HERCULES.
- les copolymères de vinylpyrrolidone/acrylate ou méthacrylate de dialkylaminoalkyle, quaternisés ou non quaternisés, tels que les produits commercialisés sous la dénomination « GAFQUAT » par la société ISP, tels que par exemple « GAFQUAT 734 » ou « GAFQUAT 755 », ou blen les produits désignés par « COPOLYMER 845, 958 et 937 ». Ces polymères sont décrits en détail dans les brevets français 2 077 143 et 2 393 573,
- les terpolymères de méthacrylate de diméthylaminoéthyle/vinylcaprolactame/vinylpyrrolidone tels que le produit commercialisé sous la dénomination GAFFIX VC 713 par la société ISP, et
- le copolymère de vinylpyrrolidone/diméthylaminopropylméthacrylamide quaternisé tel qué le produit commercialisé sous la dénomination « GAFQUAT HS 100 » par la société ISP.
- (2) les polysaccharides quaternisés décrits plus particulièrement dans les brevets US 3 589 578 et US 4 031 307, tels que les gommes de guar contenant des groupements trialkylammonium cationiques. De tels produits sont commercialisés en particulier sous les dénominations commerciales JAGUAR C13 S, JAGUAR C 15 et JAGUAR C 17 par la société MEYHALL.
- (3) les copolymères de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole guatemaires ;
- (4) les chitosanes ou les sels de ceux-ci :

20

55

- (5) les dérivés de cellulose cationiques, tels que les copolymères de cellulose ou de dérivés de cellulose greffés par un monomère hydrosaluble comprenant un ammonium quatemaire et décrits en particulier dans le brevet l'4 131 576, tels que les hydrosalety celluloses, comme les hydroxynéthyl, hydroxyéthyl ou hydroxypropy celluloses greffées en particulier par un sel de méthacrylegloxyéthyltriméthylammonium, de méthacrylamidopropyltriméthylammonium ou de diméthyldiallylammonium. Les produits commercialisés correspondant à cette définition sont plus particulièrement les produits commercialisés sous la dénomination « CELQUAT L 200 » et « CELQUAT H 100 » par la National Startor Company.
- [0248] Parmi les polymères hydrosolubles filmogènes, on peut citer les polymères amphotères suivants :
  - (1) les polymères résultant de la coppolymérisation d'un monomère dérivé d'un composé vinylique portant un groupement carboxylique tel que plus particulièrement l'acide acrylique, l'acide méthacylique, l'acide alphachioroacylique, et d'un monomère basique dérivé d'un composé vinylique substitué contenant au moins un atome de base tel que plus particulièrement un méthacylate et acrylate de dialkylaminoalkyle, du dialkylaminoalkyle, d'un composé vont décrits dans le brevet américain n° 3 836 537.
  - (2) les polymères comprenant des motifs dérivant :
    - a) d'au moins un monomère choisi parmi les acrylamides ou les méthacrylamides substitués sur l'azote par un radical alkyle,
    - b) d'au moins un comonomère acide contenant un ou plusieurs groupements carboxyliques réactifs, et
    - c) d'au moins un comonomère basique tel que les esters, ayant des substituants amine primaire, secondaire, tertiaire et quaternaire, d'acides acrylique et méthacrylique, et le produit de la quaternisation du méthacrylate de diméthylaminoéthyle par du sulfate de diméthyle ou de diéthyle.
  - (3)les alkoylpolyaminoamides réticulés dérivés totalement ou en partie de polyaminoamides.
  - (4)les polymères comprenant des motifs zwitterioniques.
  - (5)le polymère dérivé du chitosane.
  - (6)les polymères dérivés de la N-carboxyalkylation du chitosane, tels que le N-carboxymèthyl chitosane ou le N-

carboxybutyl chitosane commercialisé sous la dénomination « EVALSAN » par la société JAN DEKKER.

(7)les copolymères du (C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>)alkylvinyléther/anhydride maléique partiellement modifié par une semi-amidification par une N,N-dialkylaminoalkylamine, telle que la N,N-diméthylaminopropylamine ou par une semi-estérification par une N,N-dialcanolamine. Ces copolymères peuvent également comporter d'autres comonomères vinyliques tels que le vinylcaprolactame

[0249] Les polymères filmogènes hydrosolubles sont préférablement choisis parmi le groupe constitué par :

- les protéines telles que les protéines d'origine végétale, telles que les protéines de blé ou de soja ; les protéines d'origine animale, telles que la kératine, par exemple les hydrolysats de kératine et les kératines sulfoniques :
  - les polymères anioniques, cationiques, amphotères ou non ioniques de la chitine ou du chitosane;
  - les polymères cellulosiques, tels que l'hydroxyéthyl cellulose, l'hydroxypropyl cellulose, la méthylcellulose, l'éthylhydroxyéthyl cellulose, la carboxyméthyl cellulose, et les dérivés quaternisés de la cellulose;
- les polymères ou copolymères acryliques tels que les polyacrylates ou les polyméthacrylates;
  - les polymères vinyliques, tels que les polyvinylpyrrolldones, les copolymères du méthylvinyléther et de l'anhydride maléique, le copolymère de l'acétate de vinyle et de l'acide crotonique, les copolymères de la vinylpyrrolldone et de l'acétate de vinyle:
    - les copolymères de la vinylpyrrolidone et du caprolactame ; les alcools polyvinyliques ;
    - les polymères éventuellement modifiés d'origine naturelle, tels que :
    - la gomme arabique, la gomme de guar, les dérivés du xanthane, la gomme de karaya;
    - . les alginates et les carraghénanes ;
    - . les glycoaminoglycanes, l'acide hyaluronique et ses dérivés ;
  - la gomme laque, la gomme sandaraque, les dammars, l'élémis, les copals;
    - l'acide désoxyribonucléique;
      - les mucopolysaccharides, tels que l'acide hyaluronique, le sulfate de chondroïtine, et des mélanges de ceux-ci.
- [0250] Ces polymères seront utilisés en particulier si l'on désire une élimination plus ou moins appréciable du film par de l'eau.
- [0251] Afin d'améliorer la nature filmogène d'un polymère hulleux ou aqueux, il est possible d'ajouter au système polymère un agent de coalescence qui sera choisi parmi les agents de coalescence connus.
- [0252] Selon un mode de réalisation de l'invention, le polymère filmogène peu être choisi parmi les polymères ayant un squelette organique non siliconé greffé par des monomères contenant un polysitoxane. Ces polymères peuvent être liposolubles, lipodispérsibles, hydrosolubles ou dispersibles en milieu aqueux, le ces échéant.
- 5 [0253] Les polymères ayant un squelette organique non siliconé greffé par des monomères contenant un polysitoxane sont constitués d'une chaîne organique principale formée de monomères organiques ne comprenant pas la silicone, sur laquelle on greffe, au sein de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement sur au moins l'une des extrémités de celle-ci, au moins un macromère de polysitoxane.
- [0254] Dans ce qui suit, on doit comprendre que l'expression « macromère de polysiloxane » désigne, ainsi qu'il est dénéralement accepté, tout monomère contenant une chaîne polymère du type polysiloxane dans sa structure.
  - [0255] Les monomères organiques non siliconés constituant la chaîne principale du polymère siliconé greffé peuvent être choisis parmi les monomères à insaturation éthylénique pouvant être polymérisés par la méthode radicalaire, les monomères polymérisables par polycondensation tels que ceux formant les polyamides, les polyesters, les polyuréthanes, les monomères à cycle ouvrant tels que ceux du type oxazoline ou caprolactone.
  - [0256] Les polymères ayant un squelette organique non siliconé greffé par des monomères contenant un polysiloxane selon la présente invention peuvent être obtenus conformément à toute méthode connue de l'homme de l'art, en particulier par la réaction entre (i) un macromère de polysiloxane de départ correctement fonctionnalisé sur la chaine de polysiloxane et (ii) un ou plusieurs composés organiques non s iliconés, eux même correctement fonctionnalisés par une fonction qui est capable de réagir avec le groupement ou les groupements fonctionnel(s) porté(s) par ladite silicone en formant une liaison covalente : un exemple classique d'une telle réaction est la réaction radicalaire entre un groupement vinyle porté à l'une des extrémités de la silicone avec une double liaison d'un monomère à insaturation éthylénique de la chaîne principale.
  - [0257] Les polymères ayant un squelette organique non siliconé greffé par des monomères contenant un polysiloxane solon l'invention sont choisis de préférence permi ceux décrits dans les brevets US 4 639 335, US 4 728 571 et US 4 972 037 et les demandes de brevet EP-A-0 412 704, EP-A-0 412 707, EP-A-0 640 105 et WO 95/058. Il concerne des copolymères oblenus par la polymérisation radicalaire à partir de monomères à insaturation éthylénique et de monomères ayant un groupement terminal vinyle, ou bien des copolymères obtenus par la réaction d'une polyciefine contenant des groupements fonctionnalisés et un m acromère de polysiloxane ayant une fonction terminale réactive

avec lesdits groupements fonctionnalisés.

[0258] Une famille particulière de polymères siliconés greffés convenables pour la mise en œuvre de la présente invention est constituée par les polymères siliconés greffés contenant :

 a) de 0 à 98% en poids d'au moins un monomère lipophile (A) de faible polarité lipophile à insaturation éthylénique, polymérisable par la méthode radicalaire;

b) de 0 à 98% en poids d'au moins un monomère polaire hydrophile (B) à insaturation éthylénique, copolymérisable avec le monomère ou les monomères du type (A) :

c) de 0.01 à 50% en poids d'au moins un macromère de polysiloxane (C) de formule générale :

$$X(Y)_{n}Si(R)_{n}Z_{m}$$
 (I)

dans laquelle :

20

50

X désigne un groupement vinvle copolymérisable avec les monomères (A) et (B) :

Y désigne un groupement ayant une liaison divalente ;

R désigne hydrogène, alkyle ou alkoxy en C1-C6, aryle en C6-C12;

Z désigne un motif polysiloxane monovalent ayant un poids moléculaire moyen en nombre d'au moins 500;

n vaut 0 ou 1 et m est un nombre entier allant de 1 à 3 ; les pourcentages étant calculés par rapport au poids total des monomères (A), (B) et (C).

[0259] Ces polymères ont un poids molèculaire moyen en nombre allant de 10 000 à 2 000 000, et préférablement une température de transition vitreuse To ou une température de fusion cristalline Tm d'au moins -20°C.

une temperature de transition virureus I gou une temperature de trusion cristatine I m dau moins 20°C. [0260] Comme exemples de monomères lipophiles (A), on peut citel les esters d'alcool en C<sub>1</sub>-C<sub>1</sub>, et de l'acide acrylique ou méthacrylique ; les esters d'alcool en C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>, et de l'acide méthacrylique , le styrène ; les macromères de polystyrène ; le styrène ; les macromères de polystyrène ; le vinyle ; l'alpha-méthylstyrène ; le butadiène ; le cyclohexadiène ; le sesters de l'acide acrylique ou méthacrylique et d'amega-hydrofluoroalcanols ; les esters de l'acide acrylique ou méthacrylique et d'alcool-fluoroalcanols ; les esters de l'acide acrylique ou méthacrylique et d'alcool-fluoroalcanols ; les esters de l'acide acrylique ou méthacrylique et d'alcool-fluoroalcanols ; les esters de l'acide acrylique ou méthacrylique et d'alcool-fluoroalcanols ; les esters de l'acide acrylique et d'alcool-fluoroalcanols; les esters de l'acide acrylique et d'alconelacit et d'alconelacit et d'alconela

[0261] Comme exemples de monomères (8) polaires, on peut citer l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, le n'éthacrylique (an Micharylique), and méthylaminoéthyle méthylaminoéthyle quaternisé, le (méth)acrylamide, le nêthacrylamide, l'acide maléique, l'anhydride maléique et les hemi-esters de ceux-ci, les (méth)acrylamide, le N-t-bulylacrylamide, l'acide maléique, l'anhydride maléique et les hemi-esters de ceux-ci, les (méth)acrylamide, les thers vinyliques et les éthers vinyliques et maléimides, le vinylpyridiene, le vinylpiradiene, les composés polaires vinyliques et hétérocycliques, le sultonate de styrène, l'alcool allylique, l'alcool vinylique, le vinylcaprolactame ou des mélanges de ceux-ci. Les monomères (8) sont choisis de préférence au sein du groupe constitué par l'acide acrylique, le N-t-diméthylacrylamide, le réthacrylate de diméthylaminoéthyle, le méthacrylate de diméthylaminoéthyle quaternisé, la vinylpyrrolidone, et des métanges de ceux-ci.

[0262] On cite notamment le produit KP 561 ou le KP 562 commercialisé par Shin Etsu tel que le monomère (A) et choisi parmi les esters d'alcool en C<sub>18</sub>-C<sub>22</sub> et de l'acide méthacrylique.

[0263] Les macromères de polysiloxane (C) de formule (I) sont choisis de préférence parmi ceux correspondant à la formule générale (II) suivante :

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ CHR^{1} = CR^{2} - C - O - (CH_{2})_{q} - (O)_{p} - Si(R^{3})_{2m} - (O - Si - )_{p} - R^{4} \\ CH_{3} \\ CH_{3} \end{array} \quad (II)$$

dans laquelle :

20

35

R1 est hydrogène ou -COOH (préférablement hydrogène) :

R2 est hydrogène, méthyle ou -CH2COOH (préférablement méthyle) :

R3 est alkyle, alkoxy ou alkylamino en C1-C6, aryle en C6-C12 ou hydroxyle (préférablement méthyle) ;

 $R^4$  est alkyle, alkoxy ou alkylamino en  $C_3$ - $C_6$ , aryle en  $C_6$ - $C_{12}$  ou hydroxyle (préférablement méthyle); q est un nombre entier allant de 2 à 6 (préférablement 3);

p vaut 0 ou 1 ; r est un nombre entier allant de 5 à 700 :

m est un nombre entier allant de 1 à 3 (préférablement 1).

[0264] On utilise de préférence les macromères de polysiloxane de formule :

n étant un nombre aliant de 5 à 700 et l'étant un nombre entier compris entre 0 et 3.

[0265] Un mode de réalisation de l'invention consiste en l'utilisation d'un copolymère capable d'être obtenu par une polymérisation radicalaire à partir du mélange de monomères constitué par :

a) 60% en poids d'acrylate de tertio-butyle ;

b) 20% en poids d'acide acrylique :

c) 20% en poids de macromère siliconé de formule :

$$H_{C} = \underbrace{\begin{array}{c} 0 \\ \text{O1}, \\ \text{O2}, \\ \text{O3}, \\ \text{O4}, \\ \text{O3}, \\ \text{O4}, \\ \text{O5}, \\ \text{O4}, \\ \text{O5}, \\$$

n étant un nombre allant de 5 à 700 et l'étant un nombre entier compris entre 0 et 3, les pourcentages en poids étant calculés par rapport au poids total des monomères,

Un autre mode de réalisation particulier de l'invention consiste en l'utilisation d'un copolymère capable d'être obtenu par u ne polymérisation radicalaire à partir du mélange de monomères constitué par :

a) 80% en poids d'acrylate de tertio-butyle :

b) 20% en poids de macromère siliconé de formule :

$$\mathsf{H_{3}C} = \bigcap_{\mathsf{CH_{3}}} \mathsf{O} - (\mathsf{CH_{3}})_{5} - \bigcap_{\mathsf{CH_{3}}}^{\mathsf{CH_{3}}} \mathsf{O} + \bigcap_{\mathsf{CH_{3}}}^{\mathsf{CH_{3}}} \bigcap_{\mathsf{CH_{3}}}^{\mathsf{CH_{3}}} \bigcap_{\mathsf{CH_{3}}}^{\mathsf{CH_{3}}} \mathsf{O} + \bigcap_{\mathsf{CH_{3}}}^{\mathsf{CH_{3}}} \mathsf$$

n étant un nombre allant de 5 à 700 et l'étant un nombre entier compris entre 0 et 3, les pourcentages en poids étant calculés par rapport au poids total des monomères.

[D266] Une autre famille particulière de polymères siliconés greffés ayant un squelette organique non siliconé convenable pour une mise en œuvre de la présente invention est constituée par les copolymères siliconés greffés capables d'être obtenus par l'extrusion réactive d'un macromère de polysitoxane à fonction terminale réactive sur un polymère du type polyciéfine comprenant des groupements réactifs capables de réagir avec la fonction terminale du macromère de polysitoxane pour former une liaison covalente permettant le greffiqae de la silicone sur la chaîne principale de la polyoléfine. Ces polymères, ainsi que leur procédé de préparation, sont décrits dans la demande de breyet WO 95/00578.

[0267] Les polyoldifines réactives sont choisies de préférence parmi les polyéthylènes ou les polymères de monomères dérivés de l'éthylène, tels que le propylène, le styrène, l'alkylstyrène, le butylène, le butadiène, les (méth)acrylates, les esters vinyliques ou équivalents, comprenant des fonctions réactives capables de réagir avec la fonction terminale du macromère de polysitoxane. Ils sont choisis plus particulièrement parmi les copolymères d'éthylène ou de dérivés d'éthylène et les monomères choisis parmi ceux comprenant une fonction carboxylique tels que l'acide (méth) acrylique; ceux comprenant une fonction anhydride d'acide tels que l'anhydride de l'acide maléique; ceux comprenant une fonction chlorure d'acide tels que le chlorure de l'acide (méth)acrylique; ceux comprenant une fonction ester tels que les esters de l'acide (méth)acrylique; a le ceux comportant une fonction isocvanaite.

[0268] Les macromères siliconés sont choisis de préférence parmi les polysiloxanes comprenant un groupement fonctionnalisé, à l'extrémité de la chaîne de polysiloxane ou à proximité de l'extrémité de ladite chaîne, choisis au sein du groupe constitué par les alcools, les thiols, les époxy, les amines primaires et secondaires, et tout particulièrement parmi ceux correspondant à la formule générale:

$$T-(CH_2)_6-Si-[-(OSiR^5R^6)_1-R^7]_v$$
 (III)

dans laquelle T est choisi parmi le groupe constitué par NH<sub>2</sub>, NHRN, une fonction époxy, OH, SH;  $\mathbb{R}^3$ ,  $\mathbb{R}^6$ ,  $\mathbb{R}^7$  et RN, indépendamment, désignent alkyle en  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_6$ , phényle, benzyle ou alkylphényle en  $\mathbb{C}_6$ - $\mathbb{C}_{12}$ , hydrogène : à est un nombre allant de 2 à 00 (sic), t est un nombre allant de 0 à 1000 et y est un nombre allant de 1 à 3. Ils ent un poids moléculaire moyen en nombre allant préférablement de 5000 à 300 000, plus préférablement de 8000 à 200 000, et plus particulêrement de 9000 à 40 000.

[0269] Selon un mode de réalisation préféré, le polymère filmogène peut être acheté auprès de la Minnesota Mining and Manufacturing Company sous les dénominations commerciales de polymères « Silicone Plus ». Par exemple, le poly(méthacrylate d'isobutyle-co-FOSEA de méthyle)-g-poly(diméthylsiloxane) est commercialisé sous la dénomination commerciale SA 70-5 IBMMF.

[0270] Selon une autre forme préférée de l'invention, le polymère filmogène est choisi parmi les polymères siliconès greffés par des monomères organiques non siliconès. Ces polymères peuvent être liposolubles, lipodispersables, hydrosolubles ou dispersables en milieu aqueux, le cas échéant.

[0271] Ledit polymère ou lesdits polymères siliconé(s) greffé(s) ayant un squelette de polysitioxane greffé par des monomères organiques non siliconés contenant une chaîne principale de silicone (ou de polysitoxane (/SiO-)<sub>n</sub>) sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un groupement organique ne comprenant pas de silicone.

[0272] Les polymères ayant un squelette de polysiloxane greffé par des monomères organiques non siliconés selon l'invention peuvent être des produits commerciaux existants ou blen ils peuvent être obtenus par tout moyer comu de l'nomme de l'art, en particulier par une réaction entre (i) une silicone de départ correctement fonctionnalisée sur un ou plusieurs de ces atomes de silicium et (ii) un composé organique non siliconé lui-même correctement fonctionnalisé par une fonction qui est capable de réagir avec le groupement ou les groupements fonctionnel(s) porté(s) par ladite silicone en formant une liaison covalente ; un exemple classique d'une telle réaction est le réaction d'hydrosylilation entre des groupements //Si-H et des groupements vinyliques CH<sub>2</sub>=CH-, voire la réaction entre des groupements tibio-fonctionnels -SH avec ces mêmes groupements vinyliques CH<sub>2</sub>=CH-, voire la réaction entre des groupements tibio-fonctionnels -SH avec ces mêmes groupements vinyliques CH<sub>2</sub>=CH-, voire la réaction entre des groupements

[0273] Des exemples de polymères ayant un squelette de polysiloxane greffé par des monomères organiques non siliconés convenables pour une mise en oeuvre de la présente invention, ainsi que leur méthode spécifique de préparation, sont décrits en particulier dans les demandes de brevet EP-A-0 582 152, WO 93/23009 et WO 95/03776, dont les enseignements sont totalement inclus dans la présente description à titre de références non limitatives.

[0274] Selon un mode de réalisation particulièrement préféré de la présente invention, le polymère siliconé, ayant un squelette de polysiliconan greffé par des monomères organiques non siliconés, mis en oeuvre, est constitué du résultat d'une copolymérisation radicalaire entre, d'une part, au moins un monomère organique anionique ano siliconé à insaturation éthylénique et/ou un monomère organique hydrophobe non siliconé à insaturation éthylénique et/ou un monomère organique hydrophobe non siliconé à insaturation éthylénique de de part, une silicone présentant dans sa chaîne au moins un groupement fonctionnel, et préférablement plusieurs, capable de réagir avec lesdites insaturations éthyléniques desdits monomères non siliconés en formant une liaison covalente, en particulier des groupements thio-fonctionnels.

[0275] Selon la présente invention, lesdits monomères anioniques à insaturation éthylénique sont de préférence choisis, seuls ou comme métanges, parmi les acides carboxyliques insaturés, linéaires ou ramilifés, éventuellement neutralisés partiellement ou totalement sous forme d'un sel, ce ou ces acide(s) carboxylique(s) insaturé(s) p ouvant être plus particulièrement l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide méthacrylique, l'acide métique, l'acide itaconique, l'acide fumarique

55

et l'acide crotonique. Les sels convenables sont en particulier les sels alcalins, alcalino-terreux et d'ammonium. On notera que, de même, dans le polymère siliconé greffé final, le groupement organique de nature anionique qui est constitué du résultat de l'(homoployhmérisation radicalier d'au moins un monomère anionique du type acide carvolique insaturé peut être, après réaction, post-neutralisé par une base (soude, ammoniaque, etc.) pour l'amener sous la forme d'un sel

[0276] Selon la présente invention, les monomères hydrophobes à insaturation éthylénique sont de préférence choissis, seuls ou comme mélange, parmi les esters de l'acide acrylique d'alcanols et/ou les esters de l'acide méthacrylique d'alcanols. Les alcanols sont de préférence en C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub> et plus particulièrement en C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>. Les monomères préféres sont choisis parmi le groupe constitué par le (méth)acrylate d'isocorpite, le (méth)acrylate d'isocorpite, le (méth)acrylate d'isononyle, le (méth)acrylate d'isocorpite, le (méth)acrylate d'isocorpite de houte d'isocorpite, le (méth)acrylate d'isocorpite de houte d'isocorpite de l'acide de l'acide d'isocorpite de l'acide de l'acide d'isocorpite d'

[0277] Une famille de polymères siliconés ayant un squelette de polysitoxane greffé par des monomères organiques non siliconés, convenant particulièrement bien à la mise en œuvre de la présente invention, est constituée par les polymères siliconés comprenant dans leur structure le moif de formule IV ci-dessous :

dans laquelle les radicaux  $G_1$ , identiques ou differents, représentent hydrogène ou un radical alkyle en  $C_1$ - $C_{10}$ , orien un radical phényle ; les radicaux  $G_2$ , identiques ou différents, représentent représente [sie]c un groupement altexylène en  $C_1$ - $C_{10}$ :  $G_3$  représente un reste polymère résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère a anionique à insaturation éthylènique;  $G_4$  représente un reste polymère résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère de l'au moins un monomère de l'au moins un monomère d'au moins un monomère de l'au moins un monomère d'au moins un monomère de l'au moi

[0278] Le motif de formule (IV) du texte ci-dessus possède de préférence au moins une, et encore plus préférablement l'ensemble, des caractéristiques suivantes :

- les radicaux G<sub>1</sub> désignent un radical alkyle, préférablement un radical méthyle;
- n ne vaut pas zéro, et les radicaux G<sub>2</sub> représentent un radical divalent en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, préférablement un radical propylène;
- G<sub>3</sub> représente un radical polymère résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à insaturation éthylénique, préférablement l'acide acrylique et/ou l'acide méthacrylique;
- G<sub>4</sub> représente un radical polymère résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère du type (méth) acrylate d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>, préférablement le (méth)acrylate d'isobutyle ou de méthyle.

[0279] Des exemples de polymères siliconés correspondant à la formule (IV) sont en particulier des polydiméthylsiloxanes (PDMS) sur l'esquels sont greffés, par l'intermédiaire d'une liaison secondaire du type thiopropylène, des motifs polymères mixtes du type acide polyméth)acrylique de tu type polyméres mixtes du type.

[0280] D'autres exemples de polymères siliconès correspondant à la formule (IV) sont en particulier des polydimés hylsiloxanes (PDMS) sur lesquels sont greffés, par l'intermédiaire d'une liaison secondaire du type thiopropylène, des moitis polymères du type poly(méth)acrylate d'isobutyle. [0281] De tels polymères comportent les polymères comprenant au moins un groupement de formule :

dans laquelle

a, b et c, pouvant être identiques ou différents, sont chacun un nombre allant de 1 à 100 000; et les groupements terminaux, pouvant être identiques ou différents, sont choisis chacun parmi les groupements alkyle linéaires en C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>. les groupements alkyle à chaîne ramifiée en C<sub>3</sub>-C<sub>20</sub>, les groupements alkoxy inéaires en C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>, et les groupements alkoxy inéaires en C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>.

[0282] De tels polymères sont divulgués dans les brevets US n° 4 972 037, 5 061 481, 5 209 924, 5 849 275 et 6 033 650, et WO 93/23446 et WO 95/06078.

[0283] Une autre famille de polymères siliconés ayant un squelette de polysiloxane greffé par des monomères organiques non siliconés, convenant particulièrement bien à la mise en oeuvre de la présente invention, est constituée par les polymères siliconés comprenant dans leur structure le motif de formule (V) c-dessous :

dans laquelle les radicaux G, et G<sub>2</sub> ont la même signification que ci-dessus; G<sub>2</sub> représente un reste polymère résultant de l'(nomo)polymèrisation d'au moins un monomère d'au moins un monomère hydrophobe [sic] à insaturation éthylènique ou de la copolymèrisation d'au moins un monomère anionique à insaturation éthylènique et d'au moins un monomère hydrophobe à insaturation éthylènique; n'est égal à 0 ou 1; a est un nombre entier allant de 0 à 50; b est un nombre entier pouvant être compris entre 10 et 350; à condition que a soit différent de 0.

[0284] Le motif de formule (V) du texte ci-dessus possède de préférence au moins une, et encore plus préférablement l'ensemble, des caractéristiques suivantes :

- les radicaux G, désignent un radical alkyle, préférablement un radical méthyle;
  - n ne vaut pas zéro, et les radicaux G<sub>2</sub> représentent un radical divalent en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, préférablement un radical propylène.

[0285] La masse moléculaire en nombre des polymères siliconés ayant un squelette de polysiloxane greffé par des monomères organiques non siliconés de l'invention varie préférablement d'environ 10 000 à 1 000 000, et encore plus préférablement d'environ 10 000 à 100 000.

[0286] La composition peut contenir de 0,5 à 60% en poids, mieux de 1 à 40%, préférablement de 2 à 30% en poids de matière sèche d'agent filmogène par rapport au poids total de la composition.

Plus généralement, la quantité totale de polymère doit être en quantité suffisante pour former sur la peau eVou les lèvres un film cohèsif capable de suivre les mouvements de la peau eVou des lèvres sans se décoller ou craquer. [0287] Lorsque le polymère a une température de transition vitreus et rop élevée pour l'utilisation désirée, on peut y associer un plastifiant de façon à abaisser cette température du métange utilisé. Le plastifiant peut être choisi parmi les plastifiants utilisés habituellement dans le domaine d'application, et notamment parmi les composés pouvant être des solvants our le polymère.

## Milieu physiologiquement acceptable

[0288] Par « milieu physiologiquement acceptable », on désigne un milieu non toxique et susceptible d'être appliqué sur la peau ou les lêvres d'êtres humains. Le milieu physiologiquement acceptable est généralement adapté à la nature du support sur lequel doit être appliquée la composition ainsi qu'à l'aspect sous lequel la composition est destinée à être conditionnée.

## Phase aqueuse

[0289] La composition selon l'invention peut comprendre au moins un milieu aqueux, constituant une phase aqueuse, qui peut former la phase continue de la composition.

La phase aqueuse peut être constituée essentiellement d'eau.

Elle peut également comprendre un mélange d'eau et de solvant organique miscible à l'eau (miscibilité dans l'eau supérieure à 50 % en poids à 25 °C) comme les monoalcools inférieurs ayant de 1 à 5 atomes de carbone tels que l'éthanol, l'isopropanol, les glycols ayant de 2 à 8 atomes de carbone tels que le propylène glycol, l'éthylène glycol, le 1,3-butylène glycol, le 1,3-butylène glycol, le 4,3-butylène glycol, le 5,4-butylène glycol, le 5,5-butylène glycol

La phase aqueuse (eau et éventuellement le solvant organique miscible à l'eau) peut être présente, à une teneur allant de 1 % à 95 % en poids, notamment allant de 3 % à 80 % en poids, et en particulier allant de 5 % à 60 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Cette phase aqueuse peut, le cas échéant, être épaissie, gélifiée ou structurée en y incorporant en outre un gélifient aqueux traditionnel notamment d'origine minérale comme l'argile par exemple et/ou organique comme un polymère gélifiant aqueux.

Un tel milieu peut également comprendre au moins une huile volatile telle que définie ci-après.

## Phase grasse

[0290] La composition, notamment lorsqu'elle est destinée à être appliquée sur les tèvres, peut comporter au moins une phase grasse et notamment au moins un corps gras liquide à température ambiante (26°C) et à pression atmosphérique et/ou un corps gras soilde à température ambiante et à pression atmosphérique tet que les cives, les gommes et leurs mélanges. La phase grasse peut en outre contenir des agents gélifiants et structurants d'huiles de nature organique et/ou des solvants organiques illopobiles.

Selon une variante particulière de l'invention, la composition cosmétique est exempte de paraffine, de vaseline et de lanoline. En effet, les lanolines présentent l'inconvénient d'être sensibles à la chaleur et aux ultraviolets, et ont tendance à s'oxyder dans le temps avec un dépagement d'odeur désagréable, ce qui limite leur utilison dans les compositions cosmétiques. De plus, lorsque les lanolines sont associées avec des huiles couramment utilisées dans le domaine cosmétique, les compositions obtenues présentent des problèmes de collant, qui sont d'autant plus prononcés que l'huile utilisée possède une viscosité élevée.

[0291] La phase grasse de la composition selon l'invention peut notamment comprendre, à titre de corps gras liquide, au moins une huile volatile ou non volatile ou un de leurs mélanges.

[0292] Par « hulle volatile », on entend au sens de l'invention toute hulle susceptible de s'évaporer au contact de la peau en moins d'une heure, à température ambiante et pression atmosphérique. Les hulles volatiles de l'invention sont des hulles cosmétiques volatiles, liquides à température ambiante, ayant une pression de vapeur non nulle, à température ambiante et pression de vapeur de l'autono non nulle, à température ambiante et pression atmosphérique, allant en particulier de 0,01 à 300 mm de Hg (1,33 Pa à 40,000 Pa) et de préférence supérieure à 0,3 mm de Hg (30 Pa).

Par "huile non volatile", on entend une huile restant sur la peau à température ambiante et pression atmosphénque au moins plusieurs heures et ayant notamment une pression de vapeur inférieure à 0,01 mm de Hg (1,33 Pa).

Ces hulles volatiles ou non volatiles peuvent être des huiles hydrocarbonées notamment d'origine animales ou végétales, des huiles siliconées, ou leurs mélanges. On entend par "huile hydrocarbonée", une huile contenant principalement des atomes d'hydrogène et de carbone et éventuellement des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre et/ou de phosphore.

Les hulles hydrocarbonées volatiles peuvent être choisies parmi les huiles hydrocarbonées ayant de 8 à 16 alomes de carbone, et notamment les alcanes ramifiés en C<sub>8</sub>-C<sub>16</sub> comme les isoalcanes en C<sub>8</sub>-C<sub>16</sub> d'orighe pétrolière (appetées aussi isoparaffines) comme l'isododécane (encore appeté 2,2,4,4,6-pentaméthylhieptane), l'isodécane, l'isonécane, et par exemple les hulles vendues sous les noms commerciaux d'isopara® ou de Permetyls®, les esters ramifiés en C<sub>6</sub>-C<sub>16</sub> tels que le néoperianoate d'isonévaire, et leurs métanges. D'autres hulles hydrocarbonés volatiles comme les distillats de pétrole, notamment ceux vendus sous la dénomination Shell Solt® par la société SHELL, peuvent aussi être utilisées.

Comme huiles volatiles, on peut aussi utiliser les silicones volatiles, comme par exemple les huiles de silicones

linéaires ou cycliques volatiles, notamment celles ayant une viscosité ≤ 8 centistokes (8 x 10<sup>-8</sup> m²/s), et ayant notamment de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes aiklye ou alikoxy ayant de à 10 atomes de carbone. Comme huile de silicone volatile utilisable dans l'invention, on peut citer notamment l'octaméthyl cyclotétrasiloxane, le décaméthyl cyclopentasiloxane, le dodécaméthyl cyclohexasiloxane, l'heptaméthyl hexyltrisiloxane, l'heptaméthyloctyl trisiloxane, l'hexaméthyl disiloxane, l'octaméthyl trisiloxane, le décaméthyl tétrasiloxane, le dodécaméthyl pentasiloxane et leurs mélanges.

L'huile volatile peut être présente dans la composition selon l'invention à une teneur allant de 0,1 % à 98 % en poids, notamment de 1% à 65 % en poids, et en particulier de 2 % à 50 % en poids, par rapport au poids total de la composition.

Les huiles non volatiles peuvent notamment être choisies parmi les huiles hydrocarbonées le cas échéant fluorées et/ou les huiles siliconées non volatiles.

Comme huile hydrocarbonée non volatile, on peut notamment citer :

- les huiles hydrocarbonées d'origine animale.
- les hulles hydrocarbonées d'origine végétale telles que les triglycérides constitués d'esteirs d'acides gras et de glycérol dont les acides gras peuvent avoir des longueurs de chaînes variées de  $C_4$  à  $C_{24}$ . Ces demières pouvant être linéaires ou ramifiées, saturées ou insaturées ; ces hulles son notamment les hulles de germe de blé, de tournesoi, de pépins de raisin, de sésame, de mais, d'abricot, de ricin, de karité, d'avocat, d'olive, de soja, d'amande douce, de palme, de coixe, de coton, de noisette, de macadamia, de jojoba, de luzeme, de pavoit, portimarron, de sésame, de courge, de cotta, de cassis, d'onagre, de millet, d'orge, de quinoa, de sejgle, de carhame, de bancouller, de passiflore, de roiser muscat ! te beurre de karité; ou encore les triglycérides des acides capyrique/caprique comme ceux vendus par la société Stéarineries Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Mighyol 8100,
- les éthers de synthèse avant de 10 à 40 atomes de carbone :
- les hydrocarbures linéaires ou ramifiés, d'origine minérale ou synthétique tels que la vaseline, les polydécènes, le polyisobutène hydrogèné tel que le parléam, le squalane et leurs mélanges.
- les esters de synthèse comme les huites de formule R, COOR, dans laquelle R, représente le reste d'un acide gras linéaire ou ramifié comportant de 1 à 40 atomes de carbone et R₂ représente une chaîne hydrocarbone notamment ramifiée contenant de 1 à 40 atomes de carbone à condition que R₁ + R₂ soit ≥ 10; comme par exemple l'huite de Purcellin (octanoale de cétostéaryle), le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, les benzoates d'alcools en C₂ à C₁, le laurate d'havyle, l'adiplate de d'isopropyle, l'isononanoate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, l'isostéarate d'isostéaryle, des heptanoates, octanoates, décanoates ou ricinidéate d'alcools ou de polyalcools comme le dioctanoate de propyléne glycol; les esters hydroxylés comme le lactate d'isostéaryle, le malate de d'isostéaryle; les esters de polyds et les esters du pentadryhritriol.
- les alcools gras liquides à température ambiante à chaîne carbonée ramifiée et/ou insaturée ayant de 12 à 26 atomes de carbone comme l'octol dodécanol, l'alcool isostéarylique, l'alcool oléique, le 2-hexyldécanol, le 2-butyloctanol, et le 2-undécylpentadécanol.
  - les acides gras supérieurs tels que l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide linoléique et leurs méjanges,
    - Les hulles de silicone non volatiles utilisables dans la composition selon l'invention peuvent être les polydiméthylsilioxanes (PDMS) non volatiles, les polydiméthylsiloxanes comportant des groupements alkyle ou alcoxy pendants et/ou en bouts de chaîne siliconée, groupements ayant chacun de 2 à 24 atomes de carbone, les silicones phénylées comme les phényl triméthicones, les phényl diméthicones, les phényl triméthylsiloxy diphénylsiloxanes, les diphényl diméthicones, les diphényl méthyldiphényl trisiloxanes, et les 2-phényléthyl triméthylsiloxysilicates et leurs mélanges.

Les huiles non volatiles peuvent être présentes dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 0,1 % à 85% en poids, et en particulier de 1 % à 70 % en poids, par repport au poids total de la composition.

Les huiles peuvent représenter de 0,01 à 99 % du poids total de la composition, de préférence de 0,05 à 60 % et mieux de 1 à 35 %.

[0293] On peut inclure dans le cadre de la présente invention des huiles, différentes de l'ester de dimère diol et d'acide décrit précédemment dont le poids moléculaire est compris entre 650 et 10.000 g/mol, de préférence entre 750 et 7.500 g/mol.

Selon un mode de mise en œuvre, la composition de l'invention comprend une phase hulleuse comprenant au moins 5 % en poids d'une hulle de masse molaire comprise entre 650 et 10.000 g/mol, de préférence entre 750 et 7.500 c/mol.

L'huile de masse molaire élevée est de préférence choisie parmi les polymères lipophiles :

- les esters d'acides gras linéaires ayant un nombre total de carbone allant de 35 à 70.
- les esters hydroxylés.
- les esters aromatiques,
- les esters d'alcool gras ou d'acides gras ramifiés en C24-C28.
- les huiles siliconées.
- les huiles d'origine végétale, et leurs mélanges.

[0294] L'huile de masse molaire élevée est de préférence choisie parmi les polybutylènes, les polyisobutylènes hydrogènés, les polydécènes, les polydécènes hydrogènés, les copolymères de la vinyloyrrolidone tel que le PVP / héxadécène copolymère, le tétrapleiroponate de pentaérythirtje, le trisostéarate de polyglycérol-2, le tridécyl trimellitate, le citrate de trisoarachidyle, le tétraisononanoate de pentaérythrityle, le trisostéarate de glycéryle, le tétraisostéarate de pentaérythrityle, le tri décyl-2 tétradécanoate de glycéryle, les silicones phénylées, l'huile de sésame, et leurs mélanges.

[0295] Plus généralement, le corps gras liquide à température ambiante et à pression atmosphérique peut être présent à raison de 0,01 à 90 % en poids et notamment de 0,1 à 85 % en poids, par rapport au poids de la phase grasse.

La composition cosmètique peut comporter, notamment dans le cas où elle est destinée à être appliquée sur les levres, une phase hulleuse ayant un indice de réfraction compris entre 1,47 et 1,51, ce qui peut permettre d'obtenir une brillance relativement élevée.

[0296] En ce qui concerne le corps gras solide à température ambiante et à pression atmosphérique, il peut être choisi parmi les cires, les gommes et leurs mélanges. Ce corps gras solide peut être présent à raison de 0,01 à 50 %, notamment de 0,1 à 40 % et en particulier de 0,2 à 30 % en poids, par rapport au poids total de la phase grasse.

[0297] En particulier, la composition peut contenir au moins une cire.

Par "cire" au sens de la présente invention, on entend un composé gras lipophile, solide à température ambiante (25°C), à changement d'état solide/liquide réversible, ayant une température de fusion supérieure à 30°C pouvant aller jusqu'à 200°C, une durreté supérieure à 0,5 MPa, et présentant à l'état solide une organisation cristalline anisotrope. En portant la cire à sa température de fusion, il est possible de la rendre miscible aux huiles et de former un mélange homogène microscopiquement, mais en ramenant la température du mélange à la température ambiante, on obtient une recristallisation de la cire dans les huiles du mélange.

Les cires utilisables dans l'invention sont des composés solides à température ambiante, destinés à structurer la composition en particulier sous forme de stick; elles peuvent être hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées et être d'origine végétale, minérale, animale et/ou synthétique. En particulier, elles présentent une température de fusion supérieure à 40°C et mieux supérieure à 45°C.

Comme cire utilisable dans l'invention, on peut citer celles généralement utilisées dans le domaine cosmétique : elles sont notamment d'origine naturelle comme la cire d'abeilles, la cire de Carnauba, de Candeillia, d'Ouricour, du Japon, de fibres de liègre ou de canne à sucre, de riz, de Montan, la paraffine, les cires de liègre tou microcristatiline, la cérésine ou l'ozokérite, les hulles hydrogénées comme l'hulle de jojoba ; les cires synthétiques comme les cires de polyéthylène is essues de la polymérisation ou copolymérisation de l'éthylène et les cires de Fischer-1posch ou encorre des esters d'acides gras comme l'octacosanyl stéarate, les glycérides concrets à 40°C et mieux à 45°C, les cires des illicones comme les alkly-1 ou alkoxydimétricones ayant une chaîne alkyle ou alkoxyd et 10 à 45 atomes de carbone, les esters de poly(di)méthylsiloxane solide à 40°C dont la chaîne ester comporte au moins 10 atomes de carbone; et leurs métanges.

[0298] La composition peut comprendre des gommes. Les gommes utilisables dans l'invention se présentent généralement sous forme solubilisée dans une huile, les polymères sont solides à température ambiante et les résines peuvent être liquides ou solidés à température embiante.

Par gomme on entend un corps gras qui se présente sous forme de polymère solide à température ambiante ayant un poids moléculaire moyen en poids de 50 000 à 1 000 000. La gomme est souvent vendue en dispersion dans un solvant organique, du type huile de silicone.

La nature et la quantité des gommes ou cires sont fonction des propriétés mécaniques et des textures recherchées. À titre indicatif, la cire peut représenter de 0,01 à 50 %, de préférence de 2 à 40 %, et mieux de 5 à 30 % du poids total de la composition.

[0299] Au sens de l'invention, on entend désigner sous ce terme tout composé, organique et/ou inorganique introduit dans la composition cosmétique afin d'ajuster ses propriétés en terme de texture ou en d'autres termes pour contrôler ses propriétés méologiques. Les pigments et nacres sont notamment exclus de cette définition.

[0300] Selon une variante particulière de l'invention, les compositions cosmétiques comprennent moins de 15% en poids, en particulier moins de 10% en poids, notamment moins de 7% en poids de charge par rapport au poids total de la composition.

Il peut notamment s'agir de charges sphériques comme par exemple le taic, le stéarate de zinc, le mica, le kaolin, les poudres de polyamide (Nylon®) (Orgasol® de chez Atochem), les poudres de polyéthylène, les poudres de poly-

mères de tétrafluoroéthylène (Téflon®). l'amidon, le nitrure de bore, des microsphères polymèriques telles que celles de chlorure de polyvinylidène/acryloitirile comme l'Expancel® (Nobel Industrie), de copolymères d'acide acrylique (Polytrap® de la société Dow Coming), les microbilles de résine de silicone (Tospearls® de Toshiba, par exemple), et les organopolysiloxanes élastomères.

[0301] La composition selon l'invention peut en outre contenir des agents tensioactifs émulsionnants présents notamment en une proportion allant de 0,1 à 30 % en poids, et mieux de 5 % à 15 % en poids, par rapport au poids total de la composition

Ces agents tensioactifs peuvent être choisis parmi des agents tensioactifs anioniques ou non ioniques. On peut se reporter au document « Encyclopedia of Chemical Technology, KIRK-OTHMER », volume 22, p.333-432, 3ême édition, 1979, WILEY, pour la définition des propriétés et des fonctions (émulsionnant) des tensioactifs, en particulier p.347-377 de cette référence, pour les tensioactifs anioniques et non-ioniques.

Les tensioactifs utilisés préférentiellement dans la composition selon l'invention sont choisis :

20

- parmi les tensioactifs non-ioniques : les acides gras, les alcools gras, les alcools gras polyéthoxylés ou polyglycérolés tels que des alcools stéarylique ou cétystéarylique polyéthoxylés, les esters d'acide gras et de saccharose, les esters d'alkyl glucose, en particulier les esters gras de C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl glucose polyoxyéthylénés, et leurs mélanges, parmi les tensioactifs anioniques : les acides gras en C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>, neutralisés par les amines, l'ammoniaque ou les
- sels alcalins, et leurs mélanges.

On utilise de préférence des tensioactifs permettant l'obtention d'émulsion huile-dans-eau ou cire-dans-eau.

[0302] La composition de l'invention, comprend généralement au moins un agent de coloration pouvant hotamment être présent à raison de 0,01 % à 40 % en poids, notamment de 0,01 % à 30 % en poids et en particulier de 0,05 % à 25 % en ooils, par rapport au poids total de la composition.

Ces ou cet agent de coloration peuvent être choisis parmi les pigments, les colorants hydrosolubles ou liposolubles, les nacres et leurs mélanges.

Par pigments, il faut comprendre des particules blanches ou colorées, minérales ou organiques, insolubles dans la phase hydrophile liquide, destinées à colorer et/ou opacifier la composition. Par charges, il faut comprendre des particules incolores ou blanches, minérales ou de synthèse, lamellaires ou non lamellaires. Par nacres, il faut comprendre des particules irisées, notamment produites par certains mollusques dans leur coquille ou blen synthétisées. Les piements peuvent être présents dans la composition à relation de 0,01 % à 25 % en poids, entriculier de

0,01 % à 15 % en poids, et notamment de 0,02 % à 5 % en poids par rapport au poids de la composition.

Comme pigments minéraux utilisables dans l'invention, on peut citer les oxydes de titane, de zirconium ou de cérum ainsi que les oxydes de zinc, de for ou de chrome, le bleu ferrique, le violet de manganèse, le bleu outremer et l'hydrate de chrome. Parmi les pigments organiques utilisables dans l'invention, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, attuminium encore les dicte pyrolopyrrole (DPP) décrits dans les documents EPA-54269s, EPA-748773, et WO-A-86708537. La quantité et/ou le choix de ces pigments sont généralement ajustés en prenant en compte la quantité en nanotubes présente dans le composition cosmétique considérée.

Les nacres peuvent être présentes dans la composition à raison de 0,01 % à 25 % en poids, notamment de 0,01 % à 15 % en poids, et en particulier de 0,02 % à 5 % en poids, par rapport au poids total de la composition.

Les pigments nacrés peuvent être choisis parmi les pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrés colorés tels que le mica titane avec des oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu ferrique

ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité ainsi que les pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

La composition peut comprendre également des colorants hydrosolubles ou liposolubles en une teneur allant de 0,01 % à 6 % en poids, par rapport au poids total de la composition, notamment allant de 0,01 % à 3 % en poids. Les colorants liposolubles sont par exemple le rouge Soudan, le DC Red 17, le DC Green 6, le β-carotène, l'huile de soja, le brun Soudan, le DC Yellow 11, le DC Violet 2, le DC orange 5, et le jaune quinotéine. Les colorants hydrosolubles sont par exemple le jus de betrareve et le bleu de méthyletique.

[0303] La composition selon l'invention peut, de plus, comprendre tous les ingrédients classiquement útilisés dans les domaines concernés et plus spécialement dans le domaine cométique et dermatologique, cis ingrédients sont en particulier choisis parmit les vitamines, les antioxydants, les épaississants, les oligo-éléments, les adoucissants, les séquestrants, les partums, les agents alcalinisants ou acidifiants, les conservateurs, les filtres UV, les actifs hydrophiles ou lipophiles et leurs mélanges. Les quantités de ces différents ingrédients sont celles classiquement utilisées dans les domaines concernés et par exemple de 0,01 % à 20 % du poids total de la composition.

Bien entendu, l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telle que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'adjonction considérée.

La composition de l'invention peut être obtenue selon les procédés de préparation classiquement utilisés en cosmétique ou en dermatologie.

La composition de l'invention peut se présenter sous la forme de composition solide, compactée ou coulée en stick ou en coupelle, pâteuse ou liquide. Avantageusement, elle se présente sous forme solide, à savoir sous forme dure (ne s'écoulant pas sous son propre polids) notamment coulée ou compactée, par exemple en stick on coupelle.

En l'occurrence, elle peut se présenter sous la forme de rouges à lèvres, baumes à lèvres, fonds de teint coulés, produits anti-cemes, produits « correcteurs » ou « embellisseurs » de teint, et/ou fards à pauplères ou à joues.

Elle peut toutefois se présenter sous forme de pâte, de solide ou de crème. Elle peut être une émulsion huiledans-eau ou eau-dans-huile, un gel anhydre, solide ou souple ou encore sous forme de poudre libre ou compactée et même sous forme biphásique. Selon une variante particulière, elle se présente sous la forme d'une émulsion.

La composition selon l'invention peut se présenter sous la forme d'une composition, colorée ou non, sous forme d'une composition de protection solaire ou de démaquillage

ou encore sous forme d'une composition hygiènique. Elle contient notamment des actifs cosmétiques. Elle peut alors être utilisée comme base de soin ou de traitement pour la peau comme les mains ou le visage ou pour les levres (baumes à l'évres, protégeant les lèvres du froid et/ou du soleil et/ou du vent) ou encore comme déodorant. Comme actif cosmétique utilisable dans l'invention, on peut citer les vitamines A, E, C, B3, les provitamines comme le Dpanthénol, les actifs apaisants comme l'a-bisabolol, l'aloe vera, l'allantoine, les extraits de plantes ou les huiles essentielles, les agents protecteurs ou restructurants comme les céramides, les actifs fraicheur comme lementhol et ses dérivés, les émollients (beurre de cacao, diméthicone), les hydratants (arginine PCA), les actifs antirides, les acides gras essentielles, et leurs métances.

[0304] Le composition de l'invention peut également se présenter sous la forme d'un produit de maquillage de la peau, en particulier du visage comme un fond de teint, un blush, un fard comme un produit de tatousge semi-permanent ou de maquillage des lèvres comme un rouge ou un brillant à lèvres, présentant éventuellement des propriétés de soin ou de traitement, un produit de maquillage des phanères comme par exemple un vernis à ongles, un mascara, un eyeliner, un produit de cionzation ou de soin des cheveux.

[0305] Bien entendu la composition de l'invention doit être cosmétiquement acceptable, à savoir non toxique et susceptible d'être appliquée sur la peau, les phanéres ou les lèvres d'êtres humains. [0305] Les exemples de compositions c'haprès sont donnés à titre illustratif et sans caractère limitatif.

Exemple 1 : synthèse d'une dispersion de particules de polymère :

[0307] On prépare une dispersion de copolymère non réticulé d'acrylate de méthyle et d'acide acrylique dans un rapport 85/15, dans l'heptane, selon la méthode de l'exemple 1 du document EP-A-749 746. Lorsque la polymérisation est terminée, on ajoute du polyisobutène hydrogéné et on distille l'heptane sous vide.

On obtient ainsi une dispersion de particules de poly(acrylate de méthyle/acide acrylique) stabilisées en surface dans le polyisobutène hydrogèné par un copolymère dibloc séquencé p olystyrène/copoly(éhylène-propylène) vendu sous le nom de Kraton G1701, ayant un taux de matière sèche de 21% en poids, et une taille moyenne de particule égale à 150 nm.

# Exemple 2: Rouge à lèvres

## [0308]

30

Nom chimique Exemple 2 Dispersion de polymère de l'exemple 1 30 Triglycéride d'acide 2-décyl tétradécanoïque 2.02 Copolymères dimères dilinoleyl diols / dimères dilinoléiques 10 Octvidodécanol 9 BHT 0.07 Mélange de parabens 0.4 Polycaprolactone de PM 1250 g/mol (CAPA 1215 de SOLVAY) Polyacrylate de stérayle (Interlimer IPA 13-1 de

## (suite)

Nom chimique	Exemple 2	
LANDEC)		
Copolymère vinyl pyrrolidone / eicosène	6	
Cire microcristalline	10	
Cire de polyéthylène	. 2	
Cire de polyméthylène de PF 40°C	. 10	
Pigments	6.03	
Silice enrobée dimethicone	. 5	
Parfum	0.48	
TOTAL	100	

## Mode opératoire :

25

[0309] Toutes les matières premières sont pesées dans un poèlon à double paroi à circulation d'huile, puis mises à chauffer sous agitation (turbine).

Après fonte totale des matières et homogénéisation du mélange, celui-ci est broyé 5 fois de suite à la broyeuse tricylindre. La pâte obtenue est mise à stabiliser pendant 24 heures à 20°C puis conditionnée dans des bouillottes.

# Evaluation cosmétique (in vivo) :

[0310] La formule est testée en demi-lèvres sur 7 femmes. Les testrices notent sur une échelle de 1 à 10 le niveau de migration de la formule au bout d'une heure (1 = peu, 10 = beaucoup). La migration de l'exemple 2 est égale à 1,14.

# Evaluation (in vitro):

[0311] La formule est testée in vitro selon le t est de « Push & Pull », consistant à évaluer la résistance de la formule à l'eau et à l'huile. Les résultats sont les suivants :

	Exemple 2
Tenue à la pression	102.25
Tenue à la pression + essuyage	60.43

## Exemple 4 : rouge à lèvres

## [0312]

Isoparaffine hydrogénée (Parleam de NOF)	5,7
Copolymère dimère diol dilinoléique/dimère Dilinoléique (LUSPLAN DD-DA 5 de NFC)	5,7
Mélange d'huiles végétales hydrogénées (soja/coprah/palme/colza)	1
LIPEX 451 de KARLSHAMNS	20
Cire de polyéthylène (PM 500)	10,5
Cire ozokérite (OZOKERITE WAX SP 1020 P de STRAHL et PITCH)	2,8
Pigments	10,2
Polybutène (Indopol H1500)	5,0
Dispersion de polymère dans l'isohexadécane	40

#### Préparation de la dispersion de polymère :

[0313] On prépare une dispersion de copolymère non réticulé d'acrylate de méthyle et d'acide acrylique dans un rapport 95/5, dans l'isododécane, selon la méthode de l'exemple 1 du document EP-A-749746, ner memplaçant l'heptane par l'isododécane. On obtient ainsi une dispersion de particules de poly/acrylate de méthyle/acide acrylique) stabilisées en surface dans l'isododécane par un copolymère dibloc séquencé polystyrène/copoly(éhylène-propylène) vendu sous le nom de Kraton G1701, ayant un taux de matière séche de 25% en poids.

[0314] Le rouge à levres présente ne bonne tenue, un bon niveau de brillance et ne transfert pas.

#### Revendications

- Composition cosmétique comprenant dans un milieu physiologiquement acceptable au moins un ester de dimère diol et d'au moins un acide mono-carboxylique en C<sub>4</sub> à C<sub>34</sub> ou di-carboxylique, et au moins un agent filmogène.
- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'acide mono-carboxylique est choisi parmi
  - les acides linéaires saturés tels que l'acide butanolque, l'acide pentanolque, l'acide hexanolque, l'acide heptanolque, l'acide octanolque, l'acide nonanolque, l'acide décanolque, l'acide undécanolque, l'acide dodécanolque, l'acide tridécanolque, l'acide tetradécanolque, l'acide heptadécanolque, l'acide hexadécanolque, l'acide expandique, l'acide decanolque, l'acide expandique, l'acide decosanolque, l'acide tétracosanolque,
  - · les acides gras,
    - des hydroxyacides tels que l'acide 2-hydroxybutanoïque, l'acide 2-hydropentanoïque, l'acide 2-hydroxyhexanoïque, l'acide 2-hydroxyheptanoïque, l'acide 2-hydroxyoctanoïque, l'acide 2-hydroxydoctanoïque, l'acide 2-hydroxydoctanoïque, l'acide 2-hydroxydoctanoïque, l'acide 2-hydroxydoctanoïque, l'acide 2-hydroxythetanoïque, l'acide 2-hydroxythetanoïque, l'acide 2-hydroxynonadécanoïque, l'acide 2-hydroxynonadécanoïque, l'acide 2-hydroxyoctanoïque, l'acide 2-hydroxynonadécanoïque, l'acide 2-hydroxyoctanoïque, l'acide 2-hydroxyoctanoïque, l'acide 2-hydroxyotanoïque, l'acide 2-hydroxyotano
  - des acides cycliques tels que l'acide cyclohexanoïque, la rosine hydrogénée, la rosine. l'acide abiétique, l'acide abiétique hydrogénée, l'acide benzoïque, l'acide poxybenzoïque, l'acide p-aminobenzoïque, l'acide cinnamique, l'acide p-méthoxycinnamique, l'acide salicylique, l'acide gallique, l'acide pyrrolidonecarboxylique, l'acide nicotinique
  - et leurs mélanges.
- 3. Composition selon la revendication 2, caractérisée en ce que l'acide gras est choisi parmi :
  - des acides gras ramifiés tels que l'acide isobutanoique, l'acide isopentanoique, l'acide pivalique, l'acide isohexanoique, l'acide isobeptanoique, l'acide isooctanoique, l'acide diméthyloctanoique, l'acide isononanoique, l'acide isodécanoique, l'acide isoundécanoique, l'acide isododécanoique, l'acide isotridécanoique, l'acide isobeptadécanoique, l'acide isobeptadécanoique, l'acide isoctadécanoique, l'acide isoctadécanoique, l'acide isoctadécanoique, l'acide isoctadécanoique, l'acide acontique, l'a
  - d es acides gras linéaires insaturés en C<sub>6</sub> à C<sub>34</sub>, tels que l'acide undécénoïque, l'acide lindérique, l'acide myristolétique, l'acide palmitolétique, l'acide olétique, l'acide lindérique, l'acide elaïdinique, l'acide gadolénoïque, l'acide elcosapentaénoïque, l'acide docosahexaénoïque, l'acide érucique, l'acide brassidique, l'acide arachidonique et
  - des acides gras d'origine naturelle, tols que les acides gras d'huile d'orange, d'huile d'avocat, d'huile de macadamia, d'huile d'olive, d'huile de soja hydrogénée, d'huile de jojoba, d'huile de palme, d'huile de ricin, d'huile de germe de blé, d'huile de safran, d'huile de grains de coton, d'huile de vison
  - et leurs mélanges.
- 4. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'acide dicarboxylique est choisi parmi
  - les composés de formule (I) HOOC-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-COOH dans laquelle n est un nombre entier de 1 à 16, de préférence de 3 à 16, et

- les dimères diacides obtenus par dimérisation d'au moins un acide mono-carboxylique insaturé.
- Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'acide mono-carboxylique insaturé est un acide gras insaturé en C<sub>8</sub> à C<sub>34</sub>, notamment en C<sub>12</sub> à C<sub>22</sub>, en particulier en C<sub>16</sub> à C<sub>20</sub> et plus particulièrement en C<sub>16</sub>.
- 6. Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce que l'acide gras insaturé est choisi parmi l'acide undécénorique, l'acide lindérique, l'acide myristoléique, l'acide palmitoléique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide étatdinique, l'acide gadolénoïque, l'acide eicosapentaénoïque, l'acide docosahexaénoïque, l'acide érucique, l'acide érucique, l'acide arachidonique et leurs mélanges.
- 7. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'acide dicarboxylique est un dimère diacide.
- Composition selon l'une quelconque des revendications 4 à 7, caractérisée en ce que le dimère diacide est le diacide dilinoléique.
- 9. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que le dimère diacide est saturé.
- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le dimère dioi dérive de l'hydrogénation d'un dimère diacide.
- 11. Composition selon la revendication 10, caractérisée en ce que le dimère diacide dérive de la dimérisation d'un acide gras insaturé, notamment en C<sub>6</sub> à C<sub>34</sub> et en particulier en C<sub>12</sub> à C<sub>22</sub>, en particulier en C<sub>16</sub> à C<sub>20</sub>, et plus particulièrement en C<sub>16</sub>.
- Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que l'acide gras insaturé est tel que défini en revendication 5 ou 6.
  - Composition selon l'une quelconque des revendications 10 à 12, caractérisée en ce que le dimère dioi dérive de l'hydrogénation du diacide dilinoléjque.
  - 14. Composition selon l'une quelconque des revendications 10 à 13, caractérisée en ce que le dimère diol est saturé.
  - 15. Composition selon l'une quelconque des revendications 12 à 14, caractérisée en ce que le dimère diacide est identique au dimère diacide dont dérive le dimère diol.
  - Composition selon les revendications 8 et 13, caractérisée en ce que l'ester est un composé de formule générale
     (ii) :

$$HO-R^{1}-(-OCO-R^{2}-COO-R^{1}-)_{h}-OH$$
 (I)

# dans laquelle :

15

20

30

- R¹ représente un reste de dimère diol obtenu par hydrogénation du diacide dilinoléique,
- R2 représente un reste de diacide dilinoléique hydrogéné, et
- h représente un entier variant de 1 à 9.
- 17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'ester est présent à raison de 1 à 99 % en poids, notamment de 2 à 60 % en poids, en particulier de 5 à 40 % en poids et plus particulièrement de 10 à 35 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les homopolymères et les copolymères liposolubles et amorphes des oiéfines, des cycloelléfines, du butadiène, de l'isoprène, du sytène, des éthers, des esters ou amides vinyliques, des esters ou amides de l'acide (méth)acrylique contenant un groupement alkyle en C<sub>4-50</sub> linéaire, ramifié ou cyclique, et préférablement amorphes.

- 19. Composition selon l'une quelconque d es revendications 1 à 17, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les homopolymères et les copolymères obtenus à partir de monomères choisis parmi le groupe constitué par le (méth)acrylate d'isocotyle, le (méth)acrylate d'isocononyle, le (méth)acrylate de l'ethylhezyle, le (méth)acrylate de lauryle, le (méth)acrylate d'isocononyle, le (méth)acrylate de rid-butyle, le (méth)acrylate d'isocononyle, le (méth)acrylate de rid-butyle, le (méth)acrylate d'isocononyle, le (méth)acrylate de rid-butyle, le (méth)acrylate d'isocononyle, le (méth)acrylate de rid-butyle, le (méth)acrylate de rid-buty
- 20. Composition l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les polycondensats amorphes et liposolubles, ne comprenant préférablement pas de groupements donneurs d'interactions hydrogène, en particulier les polyesters ayant des chaînes latérales alkyle en C<sub>4.50</sub> ou bien les polyesters résultant de la condensation de dimères d'acides gras, voire les polyesters comprenant un segment siliconé sous la forme d'une séquence, grefion ou groupement terminal, solide à température ambiante.
- 21. Composition l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée en ce que le polymère filmogène est cholsi parmi les polysaccharides amorphes et liposolubles comprenant des chaînes latérales alkyl(éther ou ester), en particulier l'éthylcellulose, les polymères de silicone-acrylique greffés ayant un squelette siliconé, des greffons acryliques ou ayant un squelette acrylique, les greffons de silicone.
- 22. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 1 7, caractérisée en ce que le polymère filmogène porte des groupements fluorés.
  - 23. Composition selon la revendication 22, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les copolymères de (méth)acrylate d'alkyle/(méth)acrylate de perfluoroalkyle.
  - 24. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les polymères ou copolymères résultant de la polymérisation ou la copolymérisation d'un monomère éthylénique, comprenant une ou plusieurs liaisons éthyléniques, de préférence conjuguées.
  - 25. Composition selon la revendication 24, caractérisée en ce que le polymère ou copolymère résultant de la polymérisation ou la copolymérisation d'un monomère éthylénique est choisi parmi les polystyréne/copoly(éthylène/butyléne).
  - 26. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les polymères ayant un squelette organique non siliconé greffé par des monomères contenant un polysitoxane.
  - 27. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, dans laquelle ledit au moins un polymère filmogène est choisi parmi les polymères siliconés greffés par des monomères organiques non siliconés.
  - Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, dans laquelle ledit polymère filmogène est choisi parmi les polyamides siliconés.
- 29. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, dans laquelle ledit polymère filmogène est choisi parmi les résines de silicone telles que les siloxysilicates, les polysilsesquioxanes et leur mélange.
  - 30. Composition solon l'une quelconque des revendiçations 1 à 1 7, caractérisée en ce que le polymère filmogène est un polymère séquence ét au moins une première séquence et au moins une douxième séquence ayant des températures de transition vitreuse (1g) différentes, lesdites première et deuxième séquences étant reliées entre elles par une séquence intermédiaire comprenant au moins un monomère constitutif de la première séquence et au moins un monomère constitutif de la deuxième séquence.
  - 31. Composition selon la revendication 30, caractérisée en ce le polymère séquencé comprend au moins une pre-mière séquencé ayant une température de transition vitreuse (F)s supérieure ou égale à 40°C et et au moins une deuxième séquence ayant une température de transition vitreuse inférieure ou égale à 20°C, tesdites première et deuxième séquences étant reliées entre elles par une séquence intermédiaire comprenant au moins un monomère consituit de la première séquence au moins un monomère consituit de la première séquence de un moins un monomère consituit de la première séquence.

- 32. Composition selon la revendication 31, caractérisée en ce que la première séquence est issue d'au moins un momemere choisi parmi le méthacrylate de méthyle, le méthacrylate d'isobutyle, le (méth)acrylate d'isobutyle.
- 33. Composition selon l'une des revendications 31 ou 32, caractérisée en ce que la deuxième séquence est issue d'au moins un momomère choisi parmi les acrylates d'alkyle dont la chaîne alkyle comprend de 1 à 10 atomes de carbone, à l'exception du groupe butyle.
  - 34. Composition selon l'une des revendications 31 à 33, caractérisée en ce que la première ou la deuxième séquence ou les deux comprennent au moins un motif issu d'un monomère additionnel choisi parmi les monomères hydrophiles, les monomères à insaturation éthylénique comprenant un ou plusieurs atomes de silicium, et leurs mélances.
- 35. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que chacune des première et deuxième séquence du polymère séquencé comprend au moins un monomère choisi parmi les esters d'acide (meth)acrylique, et éventuellement au moins un monomère choisi parmi l'acide (meth)acrylique et leurs mélances.
- 36. Composition selon l'une des revendications 30 à 35, caractérisée en ce que chacune des première et deuxième séquence du polymère séquencé est issue en totalité d'au moins un monomère choisi parmi l'acide acrylique, les esters d'acide (méth)acrylique, et éventuellement d'au moins un monomère choisi parmi l'acide (méth)acrylique, et leurs mélances.
- 37. Composition selon l'une des revendications 1 à 17, caractérisée en ce qu'elle comprend une phase grasse et que les particules de polymère sont solides et insolubles dans ladite phase grasse à une température de 25°C.
- 25 38. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le polymère n'est pas une cire.

20

. 30

- 39. Composition selon l'une des revendications 37 ou 38, caractérisée en ce que les particules de polymère ont une taille moyenne comprise entre 5 et 800 nm.
- 40. Composition selon l'une des revendications 37 à 39, caractérisée en ce que le polymère est un polymère hydrocarboné.
  - 41. Composition seion l'une des revendications 37 à 40, caractérisée en ce que les particules de polymère sont insolubles dans les alcools hydrosolubles.
  - 42. Composition selon l'une des revendications 37 à 41, caractérisée en ce que les particules de polymère sont choisies parmi les polyuréthanes, polyuréthanes acryliques, polyurées, polyurée/polyuréthanes, polyesters polyuréthanes, polyesters, polyesters amides, polyesters à chaîne grasse, alkydes : polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques : copolymères acryliques-silicone ; polyacrylamides : polymères dillomérés et leurs mélanges.
  - 43. Composition selon l'une des revendications 37 à 42, caractérisée en ce que le polymère représente, en matière sèche, de 5 à 40% du poids total de la composition, de préférence de 5 à 35% et mieux encore de 8 à 30%.
- 44. Composition selon l'une des revendications 37 à 43, caractérisée en ce qu'elle comprend un agent stabilisant choisi parmi les polymères séquencés, les polymères greffés, les polymères statistiques, et leurs mélanges.
  - 45. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le stabilisant est un polymère dibloc.
- 46. Composition seton l'une des revendications 37 à 45, caractérisée en ce que la phase grasse contient moins de 40%, de préférence moins de 30%, de préférence encore au moins de 20%, de préférence encore moins de 10% en poids d'au moins une hulle volatile.
  - 47. Composition selon l'une des revendications 37 à 46, caractérisée en ce que la phase grasse est exempte d'huile volatile.
  - 48. Composition selon l'une des revendications 37 à 47, caractérisée en ce que la phase grasse contient une huile non volatile, de préférence hydrocarbonée.

- 49. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que l'huile non volatile représente de 5% à 80% en poids du poids total de la composition.
- 50. Composition selon la revendication 49, caractérisée en ce que l'huile non volatile représente de 10% à 60% en poids, de préférence de 10% à 40% en poids, de préférence encore de 15 à 30% en poids du poids total de la composition.
- 51. Composition selon l'une des revendications 48 à 50, caractérisée en ce que l'huile non volatile est applaire.
- 2 52. Composition selon la revendication précédente caractérisée en ce que l'huile hydrocarbonée non volatile est choisie parmi les hydrocarbures linéaires ou ramifiés tels que les huiles de paraffine, de vaseline et de naphtalène, le polysisobuténe hydrocaéné, et leurs mélanges.
- 53. Composition selon l'une des revendications 1 à 17, caractérisée en ce qu'elle comprend une phase grasse liquide et que le polymère filmogène est un polymère éthylénique greffé comprenant un squelette éthylénique insoluble dans ladite phase grasse liquide et des chaînes latérales liées de manière covalente audit squelette et solubles dans ladite phase grasse liquide.
  - 54. Composition seion la revendication 53, caractérisée en ce que le polymère éthylénique greffé est un polymère acrylique greffé.
  - 55. Composition selon l'une des revendications 53 ou 54, caractérisée en ce que le polymère éthylénique greffé est un polymère acrylique susceptible d'être obtenu par polymérisation radicalaire dans un milieu organique de polymérisation :
    - d'au moins un monomère acrylique, et éventuellement d'au moins un monomère additionnel vinylique non acrylique, pour former ledit squelette insoluble; et
    - d'au moins un macromonomère comportant un groupe terminal polymérisable pour former les chaînes latérales, ledit macromonomère ayant une masse moléculaire moyenne en polids supérieure ou égale à 200 et la teneur en macromonomère polymérisé représentant de 0.05 à 20% en poids du polymère.
  - 56. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le monomère acrylique est choisi parmi, seul ou en mélange, les monomères suivants, ainsi que leurs sels:
  - (i) les (méth)acrylates de formule :

dans laquelle :

30

35

R<sub>1</sub> désigne un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle ; R<sub>2</sub> représente un groupe choisi parmi :

un groupe alkyle linéaire ou ramifié, comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, ledit groupe pouvant comporter dans se chaîne un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, N et 5; et/ou pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis parmi - O, H, les atomes d'halogène (F, CI, Br, I) et -NRR° avec R' et R' identiques ou différents choisis parmi les alkyles linéaires ou ramifiés en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>: et/ou pouvant être

substitué par au moins un groupe polyoxyalkylène, notamment polyoxyéthylène at/ou polyoxypropylène, ledit groupe polyoxyalkylène étant constitué par la répétition de 5 à 30 moitis oxyalkylène; un groupe alkyle cyclique comprenant de 3 à 6 atomes de carbone, ledit groupe pouvant comporter dans sa chaîne un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, N et S, et/ou pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis parmi OH et les atomes d'halogène (F, Cl, Br, I); (ii) les (méth)acrylamides de formule :

$$CH_2 \longrightarrow CON$$
 $R_3$ 

dans laquelle :

30

Ro désigne un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle :

R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle, linéaire ou ramifié, comportant de 1 à 6 atomes de carbone, pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis parmi -OH, les atomes d'halogène (F, Cl, Br, I) et -NR'R" avec R' et R " identiques ou différents choisis parmi les alkyles linéaires ou ramiflés en C.-C.:ou

R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène et R<sub>5</sub> représente un groupe 1,1-diméthyl-3-oxobutyle

- (iii) les monomères (méth)acryliques comprenant au moins une fonction acide carboxylique, phosphorique ou sulfonique, tels que l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide acrylamidopropanesulfonique.
- 57. Composition selon la revendication 56, caractérisée en ce que le monomère acrylique est choisi parmi les (méth) acrylates de méthyle, d'éthyle, de propyle, de butyle, d'isobutyle; les (méth)acrylates de méthoxyéthyle ou d'éthoxyéthyle ile méthacrylate de tiflucroéthyle; le méthacrylate de diéthylaminoéthyle, le (méth)acrylate de 2-hydroxypropyle, le (méth)acrylate de 2-hydroxyéthyle; le diméthylaminopropylméthacrylamide; et leurs sels.
- 58. Composition selon l'une des revendications 56 ou 57, caractérisée en ce que le monomère acrylique est choisi parmi l'acrylate de méthyle, l'acrylate de méthyle, le méthacrylate de méthyle, le méthacrylate de 2-hydroxyéthyle, l'acide (meth)acrylique, le méthacrylate de diméthylaminoéthyle, et leurs métagory.
  - 59. Composition selon l'une quelconque des revendications 53 à 58, caractérisée par le fait que le polymère greffé comprend de l'acide (méth)acrylique.
- 60. Composition selon l'une quelconque des revendications 55 à 59, caractérisée par le fait que les monomères acryliques comprennent au moins l'acide (méth)acrylique et au moins un monomère choisi parmi les (méth)acrylates et les (méth)acrylamides décrits aux points (i) et (ii) dans la revendication 5 des moins de moins de
- 61. Composition selon l'une quelconque des revendications 55 à 60, caractérisée par le fait que les monomères o acryliques comprennent au moins l'acide (méth)acrylique et au moins un monomère choisi parmi les (méth)acrylates d'alkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>.
  - 62. Composition seion l'une des revendications 56 à 64, caractérisée en ce que le polymère acrylique greffé est susceptible d'être obtenu per polymérisation radicalaire d'un ou plusieurs monomère(s) additionnel(s) vinylique(s) non acrylique(s), et dudit macromonomère.
    - 63. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que les monomères additionnels vinyliques non acryliques sont choisis parmi :
      - les esters vinylique de formule : R<sub>6</sub>-COO-CH≈CH<sub>2</sub>

dans laquelle  $R_0$  représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié, comprenant de 1 à 6 atomes, ou un groupe alkyle cyclique comportant de 3 à 6 atomes de carbone et/ou un groupe aromatique, par exemple de type benzénique, anthracénique, et naphtalénique;

les monomères vinyliques non acryliques comprenant au moins une fonction acide carboxylique, phosphorique
ou sulfonique, les que l'acide crotonique, l'arbydride maléique, l'acide ilaconique, l'acide tumarique, l'acide
maléique, l'acide styrènesulfonique, l'acide vinylbenzorique, l'acide vinylphosphorique et les sels de ceux-ci;

- les monomères vinyliques non acryliques comprenant au moins une fonction amine tertiaire, tels que la 2-vinylpyridine, la 4-vinylpyridine : et leurs mélanges.
- 64. Composition selon l'une des revendications 56 à 67, caractérisée en ce que le macromonomère comporte à une des extrémités de la chaîne un groupe terminal polymérisable choisi parmi un groupe vinyle ou un groupe (méth) acrylate, et de préférence un groupe (méth)acrylate.
- 65. Composition selon l'une des revendications 53 à 64, caractérisée en ce que la phase grasse liquide comprend un composé organique liquide choisi parmi :
  - les composés organiques liquides ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 18 (MPa)1/2
  - les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 20 (MPa)1/2 : et

  - leurs mélanges.

- 66. Composition selon l'une des revendications 1 à 17, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les polyuréthanes, les polyuréthane-acryliques, les polyuréthanes-polyvinylpyrrolidones, les polyester-polyuréthanes, les polyéther-polyuréthanes, les polyurées, les polyurée/polyuréthanes, et leurs mélanges.
  - 67. Composition selon la revendication 66, caractérisée en ce que le polymère filmogène est un copolymère de polyuréthane aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique, un copolymère de polyurée/polyuréthane ou de polyurée comprenant, seul ou en tant que mélange :
    - au moins une séquence d'origine polyester linéaire ou ramifiée, aliphatique et/ou cycloaliphatique et/ou aromatique, et/ou
    - au moins une séquence d'origine polyéther aliphatique et/ou cycloaliphatique et/ou aromatique, et/ou
  - au moins une séquence siliconée, substituée ou non substituée, ramifiée ou non ramifiée, par exemple de polydiméthylsiloxane ou de polyméthylphénylsiloxane, et/ou
    - au moins une séquence comprenant des groupements fluorés.
  - 68. Composition selon la revendication 66, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les polyesters, les polyesteramides, les polyesters à chaîne grasse, les polyamides et les résines d'époxyester.
- 69. Composition selon la revendication 66, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi les polymères acryliques, les copolymères acryliques et les polymères vinyliques.
  - 70. Composition selon l'une des revendications 1 à 17, caractérisée en ce que le polymère filmogène est choisi parmi :
    - les protéines telles que les protéines d'origine végétale, telles que les protéines de blé ou de soja ; les protéines d'origine animale, telles que la kératine, par exemple les hydrolysats de kératine et les kératines sulfoniques ;
      - les polymères anioniques, cationiques, amphotères ou non ioniques de la chitine ou du chitosane;

    - les polymères cellulosiques, tels que l'hydroxyéthyl cellulose, l'hydroxypropyl cellulose, la méthylcellulose, l'éthylhydroxyéthyl cellulose, la carboxyméthyl cellulose, et les dérivés quaternisés de la cellulose;
      - les polymères ou copolymères acryliques tels que les polyacrylates ou les polyméthacrylates ;
  - les polymères vinyliques, tels que les polyvinylpyrrolidones, les copolymères du méthylvinyléther et de l'anhydride malélque, le copolymère de l'acétate de vinyle et de l'acide crotonique, les copolymères de la vinylpyrrolidone et de l'acétate de vinyle ;
    - les copolymères de la vinylpyrrolidone et du caprolactame ; les alcools polyvinyliques ;
- les polymères éventuellement modifiés d'origine naturelle, tels que :
  - la gomme arabique, la gomme de guar, les dérivés du xanthane, la gomme de karaya ;
  - les alginates et les carraghénanes ;
  - les glycoaminoglycanes, l'acide hyaluronique et ses dérivés ;
  - la gomme laque, la gomme sandaraque, les dammars, l'élémis, les copals ;
  - l'acide désoxvribonucléique :
  - les mucopolysaccharides, tels que l'acide hyaluronique, le sulfate de chondroïtine, et des mélanges de ceux-ci.

- 71. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend une buile volatile.
- 72. Composition selon la revendication précédente, caractérisée par le fait qu'elle comprend une huile volatile choisie parmi l'octaméthylcyclotétrasiloxane, le décaméthylcyclopentasiloxane, le dodécaméthylcyclohexasiloxane, l'heptaméthylcyclopentasiloxane, l'octaméthyltrisiloxane, l'edécaméthyltétrasiloxane, l'isodécane, l'isodécane, l'isodécane, l'isodécane.
- 73. Composition selon la revendication 71 ou 72, caractérisée par le fait que l'huile volatile est présente en une teneur allant de 1 % à 70 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence allant de 5 % à 50 % en poids. et préférentiellement allant de 10 % à 35 % en poids.
  - 74. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend une huile non volatile.
  - 75. Composition selon la revendication précédente, caractérisée par le fait que l'hulle non volatile est présente en une teneur allant de 1 % à 80 % en poids, par rapport au pois total de la composition, de préférence allant de 5 % à 60 % en poids, et préférentiellement allant de 10 % à 50 % en poids.
- 76. Composition selon l'une des revendications précédentes , caractérisée en ce que la proportion en agent filmogène va de 0,5 à 60%, préférablement de 1 à 40%, plus préférablement de 2 à 30% en poids de matière sèche par rapport au poids total de la composition.
  - 77. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend, en outre, une ou des matières colorantes choisses parmi les colorants hydrosolubles et les matières colorantes puivérulentes, tels que les pigments, les nacres et les paillettes.
  - 78. Composition seion la revendication précédente, caractérisée en ce que la matière colorante est présente en une teneur allant de 0,01 % à 50 % en poids, par rapport au poids de la composition, de préférence de 0,01 % à 30 % en poids.
    - 79. Composition sejon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un corps gras choisi parmi les cires, les corps gras pâteux, les gommes et leurs mélanges.
- 80. Composition selon l'une quelconque des revendications précèdentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend un ingrédient cosmétique choisi parmi les vitamines, les épaississants, les gélifiants, les oligo-éléments, les adoucissants, les séquestrants, les parfums, les agents alcalinisants ou addifiants, les conservateurs, les filtres solaires, les tensioactifs, les anti-oxydants, les fibres, les agents anti-chutes des cheveux, les agents de soin du cll, les agents anti-pelliculaires, les agents propulseurs, ou leurs mélanges.
  - 81. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de suspension, de dispersion, de solution, de gel, d'émulsion, notamment émulsion hulledans-esu (H/E) ou eau-dans-huile (E/H), ou multiple (E/H/E ou polyol/H/E ou H/E/H), sous forme de crème, de pâte, de mousse, de dispersion de vésicules notamment de lipides ioniques ou non, de lotion biphase ou multiphase, de sprey, de poudre, de pâte, notamment de plat enhydre, de stick ou de solide could.
  - 82. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 1 à 65, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme anhydre.
- 83. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une composition de maquillage ou de soin des matières kératiniques.
- 84. Composition selon l'une des revendications 1 à 83, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un produit de maquillage des yeux.
  - 85. Composition selon l'une des revendications 1 à 83, caractérisée en ce qu'elle est un mascara.
  - 86. Composition selon l'une des revendications 1 à 83, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un produit de maquillage des

lèvres.

- Composition selon l'une des revendications 1 à 83, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un produit de maquillage du teint.
- 88. Composition selon l'une des revendications 1 à 83, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un produit de maquillage des ongles.
- 89. Procédé de maquillage et/ou de soin de la peau, des lèvres comprenant l'application sur la peau, les lèvres et/ou les phanères d'au moins une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 88.



Office europé des brevets

# RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

tumero de la cemand P 05 29 1036

atégorie	Citation du document avec des parties pertin	indication, en cas de besoin, entes	Revendio concerne	edion 60	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.7)
(,D	FR 2 795 309 A (NIF COMPANY LIMITED) 29 décembre 2000 (2	(000-12-29)	1-6,1 37,38 40,77	3, 1	A61K7/025 A61K7/032 A61K7/043
	* revendications 1- * page 1, ligne 15 * page 2, ligne 16 * page 4, ligne 5 * page 9, ligne 7	- ligne 21 * - ligne 30 *			
	* page 16, ligne 33 * page 17, ligne 33	11gne 22 * 3 - page 17, ligne 2 3 - page 18, ligne 1 7,52,56,58,60,62,64	.*		
,			7-16, 18-36 39,41	5,	
(,D	2002-475555 XP002315084	is Ltd., London, GB;	AN 7-16		
	& JP 2002 128623 A 9 mai 2002 (2002-05 * abrégé *				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.Cl.7)
,	US 2003/235553 A1 ( 25 décembre 2003 (2	SHAOXIANG LU ET AL. 003-12-25)	18-28 30-38 39, 41-64 66-76	5,	A61K
	[0284], [0290],		00-70		
, .	US 2004/042980 A1 ( 4 mars 2004 (2004-6 * alinéas [0055].	MOHAMED KANJI ET AL 03-04) [0056] *	.) 29		
		-/			
	ésent rapport a été établi pour tou	tea les revendications  Date d'achèvement de la recherci			Examinatous
	Berlin	5 septembre		Αŀν	arez Alvarez, C
X : part Y : part autre A : arrié	ATEGORIE DES DOCUMENTS CITE iculèrement pertinent à lui seul louièrement pertinent en combinaisor s document de la même catégorie re-plan technologique lastion non-derite	E : documen date de di avec un D : cité dans	principe à la base de brevat antèrie pôt ou après sette la demande fautres raisons	ur, mai e date	vention s publie à la



Office europé

#### RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Numéro de la demande EP 05 29 1036

Catégorie	Citation du document ave des parties per	ec indication, en cas de besoin, inentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.7)		
Υ .	EP 0 923 928 A (L 23 juin 1999 (1999 * alinéa [0048]; i	OREAL) 9-06-23) revendications 1,11 *	65			
Α	EP 1 066 826 A (K/ 10 janvier 2001 (2 * alinéas [0014],	2001-01-10)	1			
Α,	EP 1 066 815 A (DA 10 janvier 2001 (2 * alinéa [0066] *	NIKIN INDUSTRIES LTD. 2001-01-10)	1			
A	US 6 342 556 B1 (E 29 janvier 2002 (2 * colonne 3, ligne	MATDORF ET AL.) 1002-01-29) 24 - ligne 38 *	1			
- 7						
1.			-			
			.	DOMAINES TECHNIQUES		
				RECHERCHES (InLCI.7)		
- 1			. [ ]			
- 1						
.						
		:	1 1			
			1 1			
	sent rapport a été établi pour to ou de la rechesche	Date d'achèvement de la recherche		Examinatour		
	Berlin	5 septembre 2	1	Alvarez Alvarez, C		
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T : thécrie ou principe à l				à la base de l'invention at antérieur, mais publié à la prèce cette date de aisons		

## ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 05 29 1036

La présente ennoximidant les membres de la familie de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de présente membres de de décembres de la commanda de l'Office surropéen des brevets à la date du Lasdits membres sont contenus au lichier informatique de l'Office surropéen des brevets à la date du Las marseignements fournis sont donnés à litre indicatel et n'engaquer plas la responsabilité de l'Office suropéen des brev

05-09-2005

	- 1	publication	1	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
FR 2795309	A	29-12-2000	FR JP	2795309 A1 2001072530 A	29-12-200 21-03-200
JP 2002128623	Α	09-05-2002	AUC	JN	
US 2003235553	A1	25-12-2003	AU WO EP US	2003260300 A1 2004000247 A1 1515685 A1 2004170586 A1	06-01-200 31-12-200 23-03-200 02-09-200
US 2004042980	A1	04-03-2004	US	2004247549 A1	09-12-206
EP 0923928	A	23-06-1999	FR BR CA CN EP JP JP PL US	2772602 A1 9805775 A 2255150 A1 12255260 A 0923928 A1 3256507 B2 11236314 A 330455 A1 6682748 B1	25-06-199 11-04-200 22-06-199 11-08-199 23-06-199 12-02-200 31-08-199 05-07-199 27-01-200
EP 1066826	A	10-01-2001	JP JP CN DE EP ID US	2001019633 A 2001226225 A 2001286411 A 1283448 A ,C 60016672 D1 1066826 A2 26471 A 6492307 B1	23-01-20 21-08-20 16-10-20 14-02-20 20-01-20 10-01-20 11-01-20
EP 1066815	Ā	10-01-2001	JP EP US WO	11269231 A 1066815 A1 6641805 B1 9948464 A1	05-10-19 10-01-20 04-11-20 30-09-19
US 6342556	B1	29-01-2002	CA JP	2202587 A1 10036716 A	16-10-19 10-02-19

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82